EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

10241691

PUBLICATION DATE

11-09-98

APPLICATION DATE

24-12-97

APPLICATION NUMBER

: 09354358

APPLICANT: HITACHI LTD;

INVENTOR: YAMAUCHI SHIYUUKO;

INT.CL.

H01M 4/58 H01M 4/02 H01M 10/40

TITLE

BATTERY

ABSTRACT :

PROBLEM TO BE SOLVED: To increase capacity, extend life time, and enhance rate characteristic, high temperature characteristic, and safety of a secondary battery positive electrode material by causing Li, O, Mg to be essential elements as the elements constituting positive electrode active material, and causing Mg to exist at a Li position in a layer-like or zigzag layer-like LiMeO2 structure.

SOLUTION: Me is one kind from among Mn, Co, Ni, Fe. When Mg replaces Li, a crystal structure is stabilized in positive electrode active material, so that the desorption of the Li resulting from moisture absorption particularly or the mixing of the Me into the position of the Li can be prevented. Thereby, regardless of the high or low of humidity in a handling environment at a burning time or an electrode manufacturing time, it is possible to obtain a stable composite material and electromagnetic performance. Since Mg has an action as a sintering prevention agent, the coarse crystal grains can be suppressed. When the coarse grains are produced, structure stress resulting from expansion and contraction cannot be alleviated.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-241691

(43)公開日 平成10年(1998) 9月11日

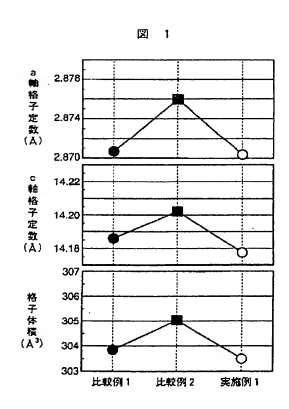
(51) Int.Cl. ⁸	識別記号		FI						
H 0 1 M 4/58			H01	M	4/58				
4/02					4/02		C	:	
					•		D)	
10/40				1	10/40		Α		
							Z		
		審査請求	未請求	請求!	頁の数13	OL	(全 25 頁	〔) 最終頁に	続く
(21)出願番号	特顯平9-354358		(71)日	出願人	000005	108	*		
					株式会	社日立	製作所		
(22) 山願日	平成9年(1997)12月24日				東京都	千代田	区神田駿河	台四丁目6番	地
			(72) ў	朔者	井川	李子			
(31)優先権主張番号	特願平8-343041				茨城県	市立口	大みか町七	:丁目1番1号	株
(32)優先日	平 8 (1996)12月24日	•			式会社	日立製	作所日立研	究所内	
(33)優先權主張国	日本 (JP)		(72) ≸	朔者	鶴岡	重雄			
					茨城県	日立市	大みか町七	丁目1番1号	株
			٠.		式会社	日立製	作所日立研	究所内	
			(72)务	初者	吉川	正則			
					茨城県	日立市	大みか町七	丁目1番1号	株
					式会社	日立製	作所日立研	究所内	
			(74) (人野分	弁理士	小川	勝男		
								最終頁に	続く

(54) 【発明の名称】

(57)【要約】

【課題】パーソナルコンピュータや携帯電話の電源とし て有用な電池を提供すること。

【解決手段】電池のうちでも、非水電解質を用いたリチ ウム二次電池を用いる。特に、リチウム二次電池の電池 特性である容量、寿命、レート特性、または高温特性の 改善を可能とする正極の材料について改良することによ って目的を達成する。具体的には、Liサイトの一部を 置換することである。



【特許請求の範囲】

【請求項1】負極、正極、リチウム塩を含む非水電解質からなる可逆的に複数回の充放電が可能な電池において、前記正極の活物質を構成する元素としてLi、〇、Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMeO2 構造を有し、かつMeがMn、Co、Ni、Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつLiMeO2 構造におけるLi位置にMgが存在することを特徴とする電池。

【請求項2】負極,正極,リチウム塩を含む非水電解質からなる可逆的に複数回の充放電が可能な電池において、前記正極の活物質を構成する元素としてLi、〇、Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMe〇₂ 構造を有し、かつMeがMn.Со,Ni,Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつ正極活物質の−40℃以下における電子伝導率が1S/m以上であり、好ましくは100S/m以上であることを特徴とする電池。

【請求項3】正極活物質として、活物質の電子伝導率のの温度Tに対する変化率δσ/δTが、50℃から-196℃の温度範囲において0もしくは負であり、好ましくは40℃から-20℃の温度範囲において0もしくは負であることを特徴とする請求項2記載の電池。

【請求項4】負極、正極、リチウム塩を含む非水電解質からなる可逆的に複数回の充放電が可能な電池において、前記正極の活物質を構成する元素としてLi、〇、Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMe〇 $_2$ 構造を有し、かつMeがMn,Co,Ni,Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつ前記正極活物質は、電池容量の100%を充電した状態から、電池容量の100%を放電した状態に至るまでのc軸格子定数の最大値c $_{\max}$ と最小値c $_{\min}$ との変化率($_{\max}$ - $_{\min}$)/ $_{\min}$ が、0.03以下であることを特徴とする電池。

【請求項6】負極、正極、リチウム塩を含む非水電解質からなる可逆的に複数回の充放電が可能な電池において、前記正極の活物質を構成する元素としてLi、〇、Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMeO2 構造を有し、かつMeがMn、Co、Ni、Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつ前記

正極活物質は、 $Li_{0.5}MeO_2$ の a 軸格子定数 a1 に対する c 軸格子定数 c1 の割合の最大値 $(c1/a1)_{nax}$ と、 $Li_{0.2}MeO_2$ の a 軸格子定数 a2 に対する c 軸格子定数 c2 の割合の最小値 $(c2/a2)_{nin}$ との差が、0.1 以内であることを特徴とする電池。

【請求項7】正極活物質として、一般式Li"Mg_VNi $_{_{x}}$ $M_{_{y}}$ $N_{_{z}}$ $O_{_{2}}$ (但しMはM n ,C o ,F e から選ばれた少 なくとも1種であり、NはSi、Al, Ca, Cu, P. In, Sn. Mo. Nb. Y. Bi, Bから選ばれ た少なくとも1種を表わし、w, v, x, y, zはそれ ぞれ0≦w≦1.2, 0.001≦v≦0.02, 0.5≦ x<0.85, 0.05≦y≦0.5, 0≦z≦0.2の数 を表わし、望ましくはw、v、x、y、zはそれぞれ $0.2 \le w \le 1.15$, $0.002 \le v \le 0.015$, 0. $7 \le x < 0.85$, $0.05 \le y \le 0.25$, $0.01 \le z$ ≦0.15の範囲であり、さらに望ましくはw, v, x, y, zはそれぞれ0.2≤w≤1.05, 0.008 $\leq v \leq 0.012, 0.75 \leq x \leq 0.82, 0.05 \leq y$ ≦0.15, 0.05≦z≦0.15の範囲)で示される 複合酸化物であることを特徴とする請求項1,2記載の 電池。

【請求項8】正極活物質として、一般式し i_* M g_* C o_* N $_2$ O $_2$ (但し、NはN i_* M n_* F e_* S i_* A l_* C a_* C u_* P, I n_* S n_* M o_* N b_* Y, B i_* Bから選ばれた少なくとも1種を表わし、 w_* V, v_* X, zはそれぞれ0 \le w \le 1.2,0.001 \le v<0.02,0.5 \le x<0.85,0 \le z \le 0.5 の数を表わし、望ましくは w_* V, x_* Zはそれぞれ0.2 \le w \le 1.15,0.002 \le v \le 0.015,0.7 \le x<0.85,0.01 \le z \le 0.15 の範囲であり、さらに望ましくは w_* V, v_* Zはそれぞれ0.2 \le w \le 1.05、0.008 \le V \le 0.012,0.75 \le X \le 0.82,0.05 \le Z \le 0.15 の範囲)で示される複合酸化物であることを特徴とする請求項1,2記載の電池。

【請求項9】正極活物質として、一般式Li、Mg、Mn、NzO2(但し、NはNi、Co、Fe、Si、Al、Ca、Cu、P、In、Sn、Mo、Nb、Y、Bi、Bから選ばれた少なくとも1種を表わし、W、V、X、zはそれぞれ0 \le W \le 1.2、0.001 \le V<0.02、0.5 \le X<0.85、0 \le Z \le 0.5 の数を表わし、望ましくはW、V、X、zはそれぞれ0.2 \le W \le 1.1 5、0.002 \le V \le 0.015、0.7 \le X<0.85、0.01 \le Z \le 0.15 の範囲であり、さらに望ましくはW、V、X、zはそれぞれ0.2 \le W \le 1.05、0.08 \le V \le 0.012、0.75 \le X \le 0.82、0.05 \le Z \le 0.15 の範囲)で示される複合酸化物であることを特徴とする請求項1、2記載の電池。

【請求項10】正極活物質として、一般式 $Li_wMs_vFe_xN_zO_2$ (但し、NはNi、Co, Mn, Si, Al, Ca, Cu, P, In, Sn, Mo, Nb, Y, B

i, Bから選ばれた少なくとも1種を表わし、w, v, $x, z = 0.001 \le v \le 1.2, 0.001 \le v \le 0.0$ 2, 0.5≦x<0.85, 0≦z≦0.5 の数を表わ し、望ましくはw, v, x, zはそれぞれ0.2≤w≤ $1.15, 0.002 \le v \le 0.015, 0.7 \le x < 0.$ 85, 0.01≦z≦0.15 の範囲であり、さらに望 ましくはw, v, x, zはそれぞれ $0.2 \le w \le 1.0$ $5, 0.008 \le v \le 0.012, 0.75 \le x \le 0.8$ 2, 0.05≦z≤0.15 の範囲)で示される複合酸 化物であることを特徴とする請求項1,2記載の電池。 【請求項11】負極活物質として、グラファイト,熱分 解グラファイト、炭素繊維、気相成長炭素質材料、ピッ チ系炭素質材料、コークス系炭素質材料、フエノール系 炭素質材料。レーヨン系炭素質材料、ポリアクリロニト リル系炭素質材料。ニードルコークス、ポリアクリロニ トリル系炭素繊維、グラッシーカーボン、カーボンブラ ック、フルフリルアルコール系炭素質材料、ポリバラフ ェニレン等導電性材料からなる群より選ばれた低結晶性 炭素、高結晶性炭素のうちの少なくとも一つあるいはこ れらを複数個組合せた炭素材料からなる群より選ばれた 少なくとも一つ以上のカーボン材料、および/または、 これらカーボン材料に、周期表IIIb , IVb, Vb族原 子を含む酸化物またはカルコゲン化合物、これらの非晶 質材料を被覆、または融合させた材料からなる群より選 ばれた少なくとも一つ以上の複合材料、および/また は、ポリアセン、ポリパラフェニレン、ポリアニリン、 ポリアセチレン、ジスルフィド化合物からなる群より選 ばれた少なくとも一つ以上の導電性高分子材料、および \angle state, Li_xFe₂O₃, Li_xFe₃O₄, Li_xWO₂, 周期表IIIb , IVb, Vb族原子を含む酸化物,カルコ ゲン化合物、これらの非晶質材料からなる群より選ばれ、 た少なくとも一つ以上の無機材料を用いる請求項1,2 に記載の電池。

【請求項12】電解液として、プロピレンカーボネー ト、プロピレンカーボネート誘導体、エチレンカーボネ ート, ブチレンカーボネート, ビニレンカーボネート, ガンマープチロラクトン, ジメチルカーボネート, ジエ チルカーボネート、メチルエチルカーボネート、1、2 ージメトキシエタン、2-メチルテトラヒドロフラン. ジメチルスルフォキシド、1,3-ジオキソラン,ホル ムアミド,ジメチルホルムアミド,ジオキソラン,アセ トニトリル、ニトロメタン、ギサンメチル、酢酸メチ ル、プロピオン酸メチル、プロピオン酸エチル、リン酸 トリエステル、トリメトキシメタン、ジオキソラン誘導 休、ジエチルエーテル、1、3-プロパンサルトン、ス ルホラン、3-メチル-2-オキサゾリジン、テトラヒ ドロフラン、テトラヒドロフラン誘導体、ジオキソラ ン、1,2ージエトキシエタン、および/または、これ らのハロゲン化物からなる群より選ばれた少なくとも一 つ以上の非水溶媒と、LiClO4, LiBF4, Li

 PF_6 , $LiCF_3SO_3$, $LiCF_3CO_2$, $LiAsF_6$, $LiSbF_6$, $LiB_{10}CI_{10}$, $LiAICI_4$, LiCI, LiBr, LiIGUI, $LiAICI_4$, LiCI, LiBr, LiIGUI, EGUI, E

【請求項13】ノートパソコン、ペン入力パソコン、ポケットパソコン、ノート型ワープロ、ポケットワープロ、電子ブックプレーヤ、携帯電話、コードレスフォン子機、ページャ、ハンディターミナル、携帯コピー、電子手帳、電卓、液晶テレビ、電気シェーバ、電動工具、電子翻訳機、自動車電話、トランシーバ、音声入力機器、メモリカード、バックアップ電源、テープレコーダ、ラジオ、ヘッドホンステレオ、携帯プリンタ、ハンディクリーナ、ポータブルCD、ビデオムービ、ナビゲーションシステム、冷蔵庫、エアコン、テレビ、ステレオ、温水器、オーブン電子レンジ、食器洗い器、洗濯、乾燥器、ゲーム機器、照明機器、玩具、ロードコンオ、起燥器、ゲーム機器、照明機器、玩具、ロードコンオ、電動カート、電動カート、電力貯蔵システムに使用する請求項1、2記載の電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は電池に関する。 【0002】

【従来の技術】近年、二次電池はパソコンや携帯電話などの電源として、あるいは電気自動車や電力貯蔵用の電源として、なくてはならない重要な構成要素の一つとなっている。

【0003】携帯型コンピュータ(ベンコンピュータと呼ばれるものも含む)や携帯情報端末(Personal Digita I Assistant、あるいはPersonal Intelligent Communic ator、あるいはハンドヘルド・コミュニケータ)といった移動体通信(モービル・コンピューティング)が必要とされる要求として、小型化、軽量化が挙げられる。しかし、液晶表示パネルのバックライトや描画制御によって消費される電力が高いことや、二次電池の容量が現状ではまだ不十分であることなどの点から、システムのコンパクト化、軽量化が難しい状況にある。

【0004】さらに、地球環境問題の高まりとともに排 ガスや騒音を出さない電気自動車が関心を集めている。 しかし、現状の電池ではエネルギ密度、出力密度が低い ことから走行距離が短い、加速性が悪い、車内のスペー スが狭い、車体の安定性が悪いなどの問題点が生じてい る。

【0005】二次電池の中でも特に非水電解液を用いた リチウム二次電池は、電圧が高く、かつ軽量で、高いエ ネルギ密度が期待されることから注目されている。この 二次電池の正極材料は、ポリアニリン、ポリアセン、ポ リパラフェニレンなどの導電性高分子やLixCo O_2 , Li_xNiO_2 , $Li_xMn_2O_4$, Li_xFeO_2 , $V_2\,O_5$, $C\,r_2\,O_5$, $M\,n\,O_2$ などの遷移金属の酸化 物、Ti S_2 ,Mo S_2 などのカルコゲナイト化合物等が 代表的である。特に特開昭55-136131号公報で開示され ているLi $_x$ Со O_2 , Li $_x$ Nі O_2 等の二次電池正極は Li金属を負極として用いた場合4V以上の起電力を有 することから高エネルギ密度が期待できる。しかし、こ れらは現実には実際に利用しうる容量がまだ低い、ある いは寿命が短いなどの他、充放電時における過電圧、自 己放電特性や高温特性などの点でまだ充分な性能とは言 えない。また、過充電時に正極活物質が発熱分解し熱暴 走を起こして、電池が発火、爆発するなど、安全性の面 でも問題があった。

【0006】従来、正極の高容量化,長寿命化を達成す るため、さまざまな活物質組成が提案されている。例え ば、サイクル特性を改善するものとしては、正極活物質 に化学式しi_xMO₂ (MはCo, Ni, Fe, Mnのう ちから選択される1種又は2種以上の元素を表す)で示 されるリチウム含有複合酸化物を用いること(特開平2 -306022号)、あるいは化学式LixMyGezOp(Mは Co, Ni, Mnから選ばれる1種以上の遷移金属元 素、0.9≦x≦1.3, 0.8≦y≦2.0,0.01≦z ≤0.2, 2.0≤p≤4.5)で示される複合酸化物を 用いること (特開平7-29603号)が開示されている。ま た、サイクル特性、自己放電特性を改善するものとして は、 $A_x M_y N_z O_2$ (Aはアルカリ金属から選ばれた少な くとも1種であり、Mは遷移金属であり、NはA1, I n, Snの群から選ばれた少なくとも1種を表わし、 $0.05 \le x \le 1.10, \ 0.85 \le y \le 1.00, \ 0.0$ 01≦z≤0.10)で示される複合酸化物を使用する ことが(特開平7-176302号)、また、容量, サイクル 特性を改善するものとしては、Li, Ni(1-x) M, O 2 (MはCu, Zn, Nb, Mo, Wの群から選ばれる 少なくとも1種の元素、0<x<1,0.9≦y≦1. 3) で示される複合酸化物を使用する(特開平6-283174 号)ことなどが開示されている。また、サイクル特性を 改善し、負荷特性を高くするものとしては、化学式Li $_{x} M g_{y} C o_{z} N i_{1-y-z} O_{s} (0.95 \le x \le 1.05, 0.$ $0.2 \le z \le 0.15$ \$\text{\$\text{\$o.003} < y < 0.02\$, z < 0.02 \$\text{\$\sigma\$} (0.003 < y < 0.05, a= 2)で示される複合酸化物を用いること(特開平8-185 863号) などが開示されている。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】正極活物質に化学式し i_xMO_2 (MはCo,Ni,Fe,Mnのうちから選択

される1種又は2種以上の元素を表わす)で示されるリ チウム含有複合酸化物を用いる場合、サイクル寿命は改 善される。しかし、容量の面では充分な特性とは言い難 い。また、電圧が低下するなどの欠点を有する。AxMy N_zO_z(Aはアルカリ金属から選ばれた少なくとも1種 であり、Mは遷移金属であり、NはAI、In、Snの 群から選ばれた少なくとも1種を表わし、0.05≦× ≤ 1.10 , $0.85 \leq y \leq 1.00$, $0.001 \leq z \leq$ 0.10)で示される複合酸化物を使用する場合にも同 様にサイクル寿命は改善されるが、実際に充放電に利用 しうる容量は低下するため高容量化には至らない。正極 活物質に化学式Li、M、Ge、O。(MはCo, Ni,Mn から選ばれる1種以上の遷移金属元素, O.9≦×≦1. 3. $0.8 \le y \le 2.0$, $0.01 \le z \le 0.2$, $2.0 \le$ p 至 4.5)で示される複合酸化物を用いる場合、容 量、サイクル寿命の点では改善される。しかし、過充電 時の熱暴走反応を抑制することはできない。Li,Ni (1-x) MxO2 (MはCu, Zn, Nb, Mo, Wの群か ら選ばれる少なくとも1種の元素、0 < x < 1,0.9 ≦y≦1.3)で示される複合酸化物を使用する場合や 化学式LiェMgッCozNi_{1-y-z} Oa(0.95≦x≦1. 05, 0.02≦z≦0.15ならば、0.003<y< 0.02, z<0.02ならば、0.003<y<0.0 5,a=2)で示される複合酸化物を用いる場合にも同 様である。二次電池用正極材料の高容量化,長寿命化、 充放電時における過電圧の低下、レート特性や自己放電 特性、高温特性、安全性の改善のあらゆる電池特性の面 で有効な改善方法が望まれる。

【0008】本発明は二次電池用正極材料のこれらの電池特性の一部又は望ましくは全部の改善を図ることを目的とする。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明の電池および正極 は、正極活物質を構成する元素としてLi,O,Mgを 必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLi MeO₂ 構造を有し、かつMeがMn、Co, Ni, F eから選ばれた少なくとも1種を含み、かつLiMeO 2 構造におけるLi位置にMgが存在することを特徴と する。層状構造としては、例えばα-NaFeO₂型で 示される六方晶層状構造がある。これはα-ΝαΓеΟ 2 型の酸化物イオンの立方最密充填の垂直方向に交互に 陽イオンが規則配列した構造である。ジグザグ層状構造 としては、斜方晶ジグザグ層状構造がある。これは立方 最密充填配列中の八面体位置の半分をMeイオンが占 め、MeOc 八面体が稜を共有して二重鎖を形成し、こ の二重鎖がお互いに稜を共有してジグザグに連結した二 次元面からなる層状構造をいう。しiの位置にMgが存 在するかどうかを確認する方法としては、EXAFS測 定、中性子回折測定、X線回折測定、及びリートベルト やFEFFなどの解析手法によって得られる。また、M g²+のイオン半径はしi+のイオン半径よりも小さく、Mn³+,Co³+,Ni³+,Fe³+のイオン半径よりも大きい。そのため、Liの位置にMgが存在していれば、格子定数、及び格子体積はMgが存在しない場合、あるいはMg量が少ない場合に比べて収縮するし、Meの位置にMgが存在していれば、格子定数、及び格子体積はMgが存在しない場合、あるいはMg量が少ない場合に比べて膨張する。これらのことから、Mgがどの位置に存在しているかを格子定数、及び格子体積の変化によって確認できる。

【0010】Li位置にMgが存在するように合成するためには、LiとMgを直接合成する方法が好ましい。最も避けるべき方法としては、MeとMgを湿式で直接合成したMeとMgの複合原料を作製することである。この原料を使用して合成する方法では、Me位置にMgが混入しやすいため、Li位置にMgを存在させることが難しくなる。

【 O O 1 1 】 M g の原料としては、硝酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、炭酸マグネシウム、蓚酸マグネシウム、酸化マグネシウム、塩化マグネシウムから選ばれた。少なくとも1種を用いることが望ましい。また、マグネシウム原料とマグネシウムを除くその他のすべての原料とを最後に混合した後、焼成、及び/または粉砕、及び/または分級することによって得られる。

【0012】本発明の電池および正極は、正極活物質を構成する元素としてLi,O,Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMeO。構造を有し、かつMeがMn,Co,Ni,Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつ正極活物質の-40℃以下における電子伝導率が1S/m以上であり、好ましくは100S/m以上であることを特徴とする。従来の正極活物質では-40℃以下における電子伝導率は0.1S/m以下と極めて小さかったのに対し、本発明の正極活物質では従来に比べて非常に大きい値を示す。

【0013】さらに、正極活物質として、活物質の電子 伝導率 σ の温度に対する変化率 $\delta\sigma/\delta$ Tが、50 $\mathbb C$ か $6-196\mathbb C$ の温度範囲において0もしくは負であり、 好ましくは $40\mathbb C$ から $-20\mathbb C$ の温度範囲において0もしくは負であることを特徴とする。従来の正極活物質では $40\mathbb C$ 以上の高温側に比べて $-20\mathbb C$ 以下の低温側は 対する変化率 $\delta\sigma/\delta$ Tが正である、すなわち半導体的な 伝導性を示したのに対し、本発明の正極活物質では $40\mathbb C$ 以上の高温側に比べて $-20\mathbb C$ 以下の低温側ほど電子 伝導率が高い、もしくは変わらない、すなわち活物質の 電子伝導率 σ の温度に対する変化率 $\delta\sigma/\delta$ Tが0もしくは負であり、金属的な伝導性を示す。

【0014】また、本発明の電池および正極は、正極活物質を構成する元素としてLi, O, Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状の $LiMeO_2$ 構

造を有し、かつMeがMn,Co,Ni,Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつ、電池容量の100%を充電した状態から、電池容量の100%を放電した状態に至るまでのc 軸格子定数の最大値c 1_{max} と最小値c 1_{min} との変化率(c 1_{max} -c 1_{min})/c 1_{min} が、0.03以下であることを特徴とする。変化率(c 1_{max} -c 1_{min})/c 1_{min} が、0.03よりも大きい場合、充放電による格子の膨張収縮のストレスが大きくなるため、粒子が崩壊してサイクル寿命が短い。

【0015】さらに、本発明の電池および正極は、正極 活物質を構成する元素としてLi、O、Mgを必須元素 とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMeO₂ 構造を有し、かつMeがMn,Co,Ni,Feから選 ばれた少なくとも1種を含み、かつ、Lia.5 MeO2 の c 軸格子定数の最大値 c 2 max と、L i o. 2 M e O2の c軸格子定数の最小値c2minとの変化率(c2max-c 2min)/c2minが、0.01以下であることを特徴とす る。Li_{0.5}MeO₂では、LiMeO₂に比べてLiの 存在量が少ないため、〇層と〇層の間に斥力が働いて、 c軸格子定数は膨張する。このとき、種類の異なる、あ るいは反応性の異なる、あるいは結晶構造の異なる複数 のLiMeO。相が存在する場合には、c軸格子定数の 中でも最大値を選択し、これをc2maxとする。一方、 $Li_{0.2}MeO_2$ では $Li_{0.5}MeO_2$ に比べて、イオン 半径の小さいMe4+がイオン半径の大きいMe3+よりも 多く存在するため、c軸格子定数は先の場合とは反対に 収縮する。このときも、種類の異なる、あるいは反応性 の異なる、あるいは結晶構造の異なる複数のLiMeO ² 相が存在する場合には、c軸格子定数の中でも最小値 を選択し、これをc2min とする。本発明では、この2 つの値から求められる変化率(c2max-c2min)/c 2min が、0.01以下であることを特徴とする。0.0 1よりも大きい場合、充放電による格子の膨張収縮のス トレスが大きくなるため、粒子の崩壊が著しく、サイク ル寿命が短い。

【0016】また、本発明の電池および正極は、正極活物質を構成する元素としてLi,O,Mgを必須元素とし、かつ層状、もしくはジグザグ層状のLiMeO2構造を有し、かつMeがMn,Co,Ni,Feから選ばれた少なくとも1種を含み、かつ、Li0.5MeO2のa軸格子定数a1に対するc軸格子定数c1の割合の最大値(c1/a1)max と、Li0.2MeO2のa軸格子定数a2に対するc軸格子定数c2の割合の最小値(c2/a2)minとの差が、0.1以内であることを特徴とする。a軸格子定数aに対するc軸格子定数cの割合、すなわちc/aの変化が小さいものほど、格子体積の変化が小さく、充放電反応の繰り返しによる結晶のストレスが抑制される。特にc/aの最大値と最小値の差が0.1以内であることが望ましい。Li0.5MeO2のa軸格子定数a1に対するc軸格子定数c1の割合の最大値

 $(c1/a1)_{min}$ と、 $Li_{0.2}$ Me O_2 のa軸格子定数a 2に対する c軸格子定数 c 2の割合の最小値(c 2/a 2)_{min}との差が、O.1を越える場合には充放電による格子の膨張収縮のストレスが大きくなるため、粒子の崩壊が著しく、サイクル寿命が短い。

【0018】本発明の新規な正極活物質はLiの位置に Mgが存在することから、wは1以上の値をとり得ないはずであるが、実際にはLiは焼成の過程で炭酸リチウムや酸化リチウム、水酸化リチウムなどの副生成物を形成しやすく、その結果、化学分析によって求めたLi量は1よりも大きい値をとることがある。しかし、これら過剰のLiは正極活物質の周りを覆っているだけであり、LiMe O_2 構造内には取り込まれてはおらず、あくまで、Liの位置にMgが存在する構造をとっている。

【0019】本発明の新規な正極活物質は一般式しi。 Mg, Nix M, NzO2で示されるものであって、層状構 造を有する。結晶は充放電の過程で一部変化する場合も あるが、主として六方晶を維持し、 $\alpha-NaFeO_2$ 構 造をとる。Li量を表わすwの値は充電状態、放電状態 により変動し、その範囲は0≦w≦1.2 であり、望ま しくはO.2≦w≤1.15の範囲であり、さらに望まし くはO.2≦w≤1.05の範囲である。即ち充電により Liイオンのディインターカレーションが起こりwの値 は小さくなり、放電によりLiイオンのインターカレー ションが起こりwの値は大きくなる。Li量が1.2 よ り多いと焼成の過程で生成する炭酸リチウムや酸化リチ ウム、水酸化リチウムなどの副生成物が多くなりすぎる ため、これらの物質が電極を作製する際に使用する結着 剤と反応して、うまく電極を作製できない。電極をうま く作製するためには、副生成物が少ないほど良く、wの 値が1.2 以下であり、望ましくは1.15以下であ り、さらに望ましくは1.05以下である。

【0020】また、Mg量を表わすvの値は充電、放電により変動しないが、0.001≦v<0.02の範囲で

あり、望ましくは0.002≦∨≦0.015 の範囲であり、さらに望ましくは0.008≦∨≦0.012の範囲である。∨の値が0.001 未満の場合、Mgの効果が充分発揮されず、深い充電、深い放電におけるサイクル性が悪く、容量も低下し、好ましくない。また、∨の値が0.02 を越える場合には単一相が得られず、容量の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。Mgの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も望ましい∨の値は0.008≦∨≦0.012の範囲である。

【0021】また、 $Ni量を表わすxの値は<math>0.5 \le x$ <0.85の範囲であり、望ましくは $0.7 \le x < 0.8$ 5の範囲であり、さらに望ましくは $0.75 \le x \le 0.8$ 2の範囲である。xの値が0.5 未満の場合、容量は著しく低下し、好ましくない。また、<math>xの値が0.85以上の場合には深い充電、深い放電におけるサイクル性が悪く、好ましくない。高い容量が得られ、かつ深い充電、深い放電におけるサイクル性能が良好な最も望ましいxの値は $0.75 \le x \le 0.82$ の範囲である。

【0022】MはMn、Co,Feから選ばれた少なく とも1種で、yの値は充電状態、放電状態により変動せ ず、その範囲は0.05≦y≦0.5であり、望ましくは 0.05≦y≦0.25の範囲であり、さらに望ましくは 0.05≤y≤0.15の範囲である。yの値が0.05 未満の場合、Mの効果が充分発揮されず、深い充電、深 い放電におけるサイクル性が悪く、また熱安定性も悪く 安全性に劣ることから好ましくない。また、yの値が 0.5 を越える場合にも容量が低下して好ましくない。 Mの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も 望ましいyの値は0.05≦y≦0.15の範囲である。 [0023] NはSi, Al, Ca, Cu, P, In, Sn、Mo、Nb、Y、Bi、Bから選ばれた少なくと も1種で、好ましくはSi, Al, Ca, Cu, Sn, P, In, Bから選ばれた少なくとも1種であり、さら に好ましくはSi, Al, P, In, Bから選ばれた少 なくとも1種であり、最も好ましくはSi、AI、P、 Bから選ばれた少なくとも1種である。zの値は充電状 態、放電状態により変動せず、その範囲は0≤z≤0. 2 であり、望ましくは0.01≦ z ≦ 0.15の範囲で あり、さらに望ましくは0.05≦z≦0.15の範囲で ある。zの値がO.2 を越える場合には充放電時におけ る過電圧が高く、また、単一相が得られず、容量の低い 相が出現するため容量が低下して好ましくない。Nの効 果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も望まし いzの値は0.05≦z≦0.15の範囲である。

【0024】(2)また、本発明の電池および正極は、一般式 $Li_wMg_vCo_xN_zO_2$ (但し、NはNi, Mn, Fe, Si, Al, Ca, Cu, P, In, Sn, Mo, Nb, Y, Bi, Bから選ばれた少なくとも1種を表わし、w, v, x, zはそれぞれ $0 \le w \le 1.2$, 0.

 $0.01 \le v < 0.02$, $0.5 \le x < 0.85$, $0 \le z \le 0.5$ の数を表わす)で示される複合酸化物を用いることを特徴とする。望ましくはw, v, x, z はそれぞれ $0.2 \le w \le 1.15$, $0.002 \le v \le 0.015$, $0.7 \le x < 0.85$, $0.01 \le z \le 0.15$ の範囲であり、さらに望ましくはw, v, x, y, z はそれぞれ $0.2 \le w \le 1.05$, $0.008 \le v \le 0.012$, $0.75 \le x \le 0.82$, $0.05 \le z \le 0.15$ の範囲である。

【〇〇25】本発明の新規な正極活物質はLiの位置にMgが存在することから、wは1以上の値をとり得ないはずであるが、実際にはLiは焼成の過程で炭酸リチウムや酸化リチウム、水酸化リチウムなどの副生成物を形成しやすく、その結果、化学分析によって求めたLi量は1よりも大きい値をとることがある。しかし、これら過剰のLiは正極活物質の周りを覆っているだけであり、LiMeO2 構造内には取り込まれてはおらず、あくまで、Liの位置にMgが存在する構造をとっている。

【0026】本発明の新規な正極活物質は一般式しi。 Mg_vCo_xN_zO₂ で示されるものであって、層状構造 を有する。結晶は充放電の過程で一部変化する場合もあ るが、主として六方晶を維持し、α-NaFeO。構造 をとる。Li量を表わすwの値は充電状態,放電状態に より変動し、その範囲は0≦w≤1.2 である。望まし くは0.2≦w≤1.15の範囲であり、さらに望ましく は0.2≦w≦1.05の範囲である。即ち充電によりし iイオンのディインターカレーションが起こりwの値は 小さくなり、放電によりしエイオンのインターカレーシ ョンが起こりwの値は大きくなる。Li量が1.2 より も多いと焼成の過程で生成する炭酸リチウムや酸化リチ ウム、水酸化リチウムなどの副生成物量が多くなりすぎ るため、これらの物質が電極を作製する際に使用する結 着剤と反応して、うまく電極を作製できない。電極をう まく作製するためには、副生成物が少ないほど良く、w の値が1.2 以下であり、望ましくは1.15以下であ り、さらに望ましくは1.05以下である。

【0027】また、Mg量を表わす vの値は充電,放電により変動しないが、 $0.001 \le v < 0.02$ の範囲であり、望ましくは $0.002 \le v \le 0.015$ の範囲であり、さらに望ましくは $0.008 \le v \le 0.012$ の範囲である。vの値が0.001未満の場合、Mgの効果が充分発揮されず、深い充電、深い放電におけるサイクル性が悪く、容量も低下し、好ましくない。また、vの値が0.02を越える場合には単一相が得られず、容量の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。Mgの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も望ましいvの値が $0.008 \le v \le 0.012$ の範囲である。

【0028】また、Co量を表わすxの値は0.5≦x <0.85の範囲であり、望ましくは0.7≦x<0.8 5の範囲であり、さらに望ましくは0.75≦×≦0.8 2の範囲である。xの値が0.5 未満の場合、容量は著 しく低下し、好ましくない。また、xの値が0.85 以 上の場合には深い充電、深い放電におけるサイクル性が 悪く、好ましくない。高い容量が得られ、かつ深い充 電、深い放電におけるサイクル性能が良好な最も望まし いxの値は0.75≦×≦0.82の範囲である。

[0029] NtlNi, Mn, Fe, Si, Al, C a, Cu, P, In, Sn, Mo, Nb, Y, Bi, B から選ばれた少なくとも1種で、好ましくはNi, M n, Fe, Si, Al, Ca, Cu, Sn, P, In, Bから選ばれた少なくとも1種であり、さらに好ましく はNi, Mn, Fe, Si, Al, P, In, Bから選 ばれた少なくとも1種であり、最も好ましくはSi, A 1, P, Bから選ばれた少なくとも1種である。zの値 は充電状態、放電状態により変動せず、その範囲は0≤ z≤0.5であり、望ましくは0.01≤z≤0.15 の 範囲であり、さらに望ましくは0.05≦z≦0.15の 範囲である。zの値が0.5 を越える場合には充放電時 における過電圧が高く、また、単一相が得られず、容量 の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。 Nの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も 望ましいこの値は0.05≤z≤0.15の範囲である。 【0030】(3)さらに、本発明の電池および正極 は、一般式LiwMg、MnxNzO2(但し、NはNi, C o, Fe, Si, Al, Ca, Cu, P. In, Sn, Mo, Nb, Y, Bi, Bから選ばれた少なくとも1種 を表わし、w, v, x, zはそれぞれ $0 \le w \le 1.2$, $0.001 \le v < 0.02, \ 0.5 \le x < 0.85, 0 \le z$ ≤0.5 の数を表わす)で示される複合酸化物を用いる ことを特徴とする。望ましくはw、v、x、zはそれぞ $h0.2 \le w \le 1.15$, $0.002 \le v \le 0.015$, 0.7≦x<0.85、0.01≦z≤0.15の範囲であ り、さらに望ましくはw, v, x, zはそれぞれ0.2 $\leq w \leq 1.05$, $0.008 \leq v \leq 0.012$, $0.75 \leq$ x≤0.82,0.05≤z≤0.15の範囲である。

【0031】本発明の新規な正極活物質はLiの位置に Mgが存在することから、wは1以上の値をとり得ないはずであるが、実際にはLiは焼成の過程で炭酸リチウムや酸化リチウム、水酸化リチウムなどの副生成物を形成しやすく、その結果、化学分析によって求めたLi量は1よりも大きい値をとることがある。しかし、これら過剰のLiは正極活物質の周りを覆っているだけであり、LiMeO $_2$ 構造内には取り込まれてはおらず、あくまで、Liの位置にMgが存在する構造をとっている。

【0032】本発明の新規な正極活物質は一般式し i_w $Mg_vMn_xN_zO_2$ で示されるものであって、Li 量を表わすwの値は充電状態、放電状態により変動し、その範囲は $0\le w \le 1.2$ であり、望ましくは $0.2\le w \le$

1.15の範囲であり、さらに望ましくは0.2 ≤ w ≤ 1.05の範囲である。即ち充電によりLiイオンのディインターカレーションが起こりwの値は小さくなり、放電によりLiイオンのインターカレーションが起こり wの値は大きくなる。Li量が1.2 よりも多いと焼成の過程で生成する炭酸リチウムや酸化リチウム、水酸化リチウムなどの副生成物が多くなりすぎるため、これらの物質が電極を作製する際に使用する結若剤と反応して、うまく電極を作製できない。電極をうまく作製するためには、副生成物量が少ないほど良く、wの値が1.2以下であり、望ましくは1.05 以下である。

【0033】また、Mg量を表わす \vee の値は充電、放電により変動しないが、0.001 \leq \vee <0.02の範囲であり、望ましくは0.002 \leq \vee \leq 0.015 の範囲であり、さらに望ましくは0.008 \leq \vee \leq 0.012の範囲である。 \vee の値が0.001 未満の場合、Mgの効果が充分発揮されず、深い充電、深い放電におけるサイクル性が悪く、容量も低下し、好ましくない。また、 \vee の値が0.02 を越える場合には単一相が得られず、容量の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。Mgの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も望ましい \vee の値は0.008 \leq \vee \leq 0.012の範囲である。

【0034】また、Mn量を表わすxの値は $0.5 \le x < 0.85$ の範囲であり、望ましくは $0.7 \le x < 0.85$ の範囲であり、さらに望ましくは $0.75 \le x \le 0.85$ の範囲である。xの値が0.55 未満の場合、容量は著しく低下し、好ましくない。また、xの値が0.85 以上の場合には深い充電、深い放電におけるサイクル性が悪く、好ましくない。高い容量が得られ、かつ深い充電、深い放電におけるサイクル性能が良好な最も望ましいxの値は $0.75 \le x \le 0.82$ の範囲である。

[0035] NUNi, Co, Fe, Si, Al, C a, Cu, P, In, Sn, Mo, Nb, Y, Bi, B から選ばれた少なくとも1種で、好ましくはNi, C o, Fe, Si, Al, Ca, Cu, Sn, P, In, Bから選ばれた少なくとも1種であり、さらに好ましく はNi, Co, Fe, Si, Al, P, In, Bから選 ばれた少なくとも1種であり、最も好ましくはSi,A 1, P, Bから選ばれた少なくとも1種である。2の値 は充電状態、放電状態により変動せず、その範囲は○≦ z≤0.5であり、望ましくは0.01≤z≤0.15 の 範囲であり、さらに望ましくは0.05≦2≦0.15の 範囲である。zの値がO.5 を越える場合には充放電時 における過電圧が高く、また、単一相が得られず、容量 の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。 Nの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も 望ましいzの値は0.05≦z≦0.15の範囲である。 【0036】(4)また、本発明の電池および正極は、

一般式LiwMgvFexNzO2(但し、NはNi, C o, Mn. Si, Al, Ca, Cu, P. In. Sn, Mo, Nb, Y, Bi, Bから選ばれた少なくとも1種 を表わし、w, v, x, zはそれぞれ0≦w≦1.2, $0.001 \le v < 0.02, 0.5 \le x < 0.85, 0 \le z$ ≤0.5の数を表わす)で示される複合酸化物を用いるこ とを特徴とする。望ましくはw, v, x, zはそれぞれ $0.2 \le w \le 1.15$, $0.002 \le v \le 0.015$, 0. 7≤x<0.85, 0.01≤z≤0.15の範囲であ り、さらに望ましくはw、v,x,zはそれぞれ0.2 $\leq w \leq 1.05, 0.008 \leq v \leq 0.012, 0.75 \leq$ x≦0.82、0.05≦z≦0.15の範囲である。 【0037】本発明の新規な正極活物質はLiの位置に Mgが存在することから、wは1以上の値をとり得ない はずであるが、実際にはLiは焼成の過程で炭酸リチウ ムや酸化リチウム,水酸化リチウムなどの副生成物を形 成しやすく、その結果、化学分析によって求めたし1量 は1よりも大きい値をとることがある。しかし、これら 過剰のLiは正極活物質の周りを覆っているだけであ り、LiMeO2構造内には取り込まれてはおらず、あ くまで、Liの位置にMgが存在する構造をとってい

【0038】本発明の新規な正極活物質は一般式しi。 MgvFexNzO2 で示されるものであってLi量を表 わすwの値は充電状態、放電状態により変動し、その範 囲は $0 \le w \le 1.2$ であり、望ましくは $0.2 \le w \le 1$. 15の範囲であり、さらに望ましくは0.2≦w≦1.0 5の範囲である。即ち充電によりしiイオンのディイン ターカレーションが起こりwの値は小さくなり、放電に よりLiイオンのインターカレーションが起こりwの値 は大きくなる。Li量が1.2 よりも多いと焼成の過程 で生成する炭酸リチウムや酸化リチウム,水酸化リチウ ムなどの副生成物量が多くなりすぎるため、これらの物 質が電極を作製する際に使用する結着剤と反応して、う まく電極を作製できない。電極をうまく作製するために は、副生成物量が少ないほど良く、wの値が1.2以下 であり、望ましくは1.15以下であり、さらに望まし くは1.05 以下である。

【0039】また、Mg量を表わすvの値は充電、放電により変動しないが、 $0.001 \le v < 0.02$ の範囲であり、望ましまくは $0.002 \le v \le 0.015$ の範囲であり、さらに望ましくは $0.008 \le v \le 0.012$ の範囲である。vの値が0.001未満の場合、Mgの効果が充分発揮されず、深い充電、深い放電におけるサイクル性が悪く、容量も低下し、好ましくない。また、vの値が0.02を越える場合には単一相が得られず、容量の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。Mgの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も望ましいvの値は $0.008 \le v \le 0.012$ の範囲である。

【0040】また、Fe量を表わすxの値は0.5≤x <0.85の範囲であり、望ましくは0.7≦x<0.8 5の範囲であり、さらに望ましくは0.75≦ x ≦0.8 2の範囲である。×の値が0.5 未満の場合、容量は著 しく低下し、好ましくない。また、xの値が0.85 以 上の場合には深い充電、深い放電におけるサイクル性が 悪く、好ましくない。高い容量が得られ、かつ深い充 電、深い放電におけるサイクル性能が良好な最も望まし いxの値は0.75≤x≤0.82の範囲である。 [0041] NdNi, Co. Mn, Si, Al, C a, Cu, P, In. Sn, Mo, Nb, Y, Bi, B から選ばれた少なくとも1種で、好ましくはNi, C o, Mn, Si, Al, Ca, Cu, Sn, P, In, Bから選ばれた少なくとも1種であり、さらに好ましく はNi, Co, Mn, Si, Al, P, In, Bから選 ばれた少なくとも1種であり、最も好ましくはSi.A 1, P, Bから選ばれた少なくとも1種である。zの値 は充電状態、放電状態により変動せず、その範囲は○≦ $z \le 0.5$ であり、望ましくは $0.01 \le z \le 0.15$ の 範囲であり、さらに望ましくは0.05≦z≦0.15の 範囲である。2の値が0.5 を越える場合には充放電時 における過電圧が高く、また、単一相が得られず、容量 の低い相が出現するため容量が低下して好ましくない。 Nの効果が充分発揮でき、かつ高い容量が得られる最も 望ましいzの値は0.05≦z≦0.15の範囲である。 【0042】電解液は、例えばプロピレンカーボネー ト、プロビレンカーボネート誘導体、エチレンカーボネ ート,ブチレンカーボネート、ピニレンカーボネート、 ガンマーブチロラクトン, ジメチルカーボネート, ジエ チルカーボネート、メチルエチルカーボネート、1,2 ージメトキシエタン、2ーメチルテトラヒドロフラン、 ジメチルスルフォキシド、1,3-ジオキソラン,ホル ムアミド、ジメチルホルムアミド、ジオキソラン、アセ トニトリル、ニトロメタン、ギサンメチル、酢酸メチ ル、プロピオン酸メチル、プロピオン酸エチル、リン酸、 トリエステル、トリメトキシメタン、ジオキソラン誘導 体、ジエチルエーテル、1、3-プロパンサルトン、ス ルホラン、3-メチルー2-オキサゾリジン、テトラヒ ドロフラン、テトラヒドロフラン誘導体、ジオキソラ ン、1,2-ジエトキシエタン、また、これらのハロゲ ン化物などからなる群より選ばれた少なくとも一つ以上 の非水溶媒とリチウム塩、例えばLiClO4, LiB F₄. LiPF₆. LiCF₃SO₃, LiCF₃CO₂, L iAsF₆, LiSbF₆, LiB₁₀Cl₁₀, LiAlC 14, LiCl, LiBr, LiI, 低級脂肪族カルボン 酸リチウム、クロロボランリチウム、四フェニルホウ酸 リチウムなどからなる群より選ばれた少なくとも一つ以 上の塩との混合溶液、また、これらの混合溶液とポリ マ、例えばポリアクリロニトリル、ポリエチレンオキサ

イド、ポリフッ化ビニリデン、ポリメタクリル酸メチ

ル、ヘキサフロロプロビレンからなる群より選ばれた少なくとも一つ以上とを混合したゲル状電解液を用いることにより、本発明の正極は良好な特性を示す。

【0043】負極には、アルカリ金属イオンを可逆的に 吸蔵放出できる物質を用いることにより、本発明の正極 は良好な特性を示す。アルカリ金属イオンを可逆的に吸 蔵放出できる物質では、グラフアイト、熱分解グラフア イト,炭素繊維,気相成長炭素質材料,ピッチ系炭素質 材料、コークス系炭素質材料、フエノール系炭素質材 料.レーヨン系炭素質材料,ポリアクリロニトリル系炭 素質材料、ニードルコークス、ボリアクリロニトリル系 炭素繊維、グラッシーカーボン、カーボンブラック、フ ルフリルアルコール系炭素質材料、ポリパラフエニレン 等導電性材料からなる群より選ばれた低結晶性炭素、高 結晶性炭素のうちの少なくとも一つあるいはこれらを複 数個組合せた炭素材料からなる群より選ばれた少なくと も一つ以上のカーボン材料や、これらカーボン材料に、 周期表III b , IVb, Vb族原子を含む酸化物またはカ ルコゲン化合物、これらの非晶質材料を被覆、または融 合させた材料からなる群より選ばれた少なくとも一つ以 上の複合材料、ポリアセン、ポリパラフェニレン、ポリ アニリン, ポリアセチレン, ジスルフィド化合物等導電 性高分子材料,LixFe2O3,LixFe3O4,Lix WO₂, 周期表IIIb , IVb, Vb族原子を含む酸化 物、カルコゲン化合物、これらの非晶質材料が好まし

【0044】本発明の可逆的に充放電が可能な電池の用 途は、特に限定されないが、例えばノートパソコン、ペ ン入力パソコン、ポケットパソコン、ノート型ワープ ロ、ポケットワープロ、電子ブックプレーヤ、携帯電 話、コードレスフォン子機、ページャ、ハンディターミ ナル、携帯コピー、電子手帳、電卓、液晶テレビ、電気 シェーバ、電動工具、電子翻訳機、自動車電話、トラン シーバ、音声入力機器、メモリカード、バックアップ電 源、テープレコーダ、ラジオ、ヘッドホンステレオ、携 帯プリンタ, ハンディクリーナ, ポータブルCD, ビデ オムービ、ナビゲーションシステムなどの機器用の電源 や、冷蔵庫、エアコン、テレビ、ステレオ、温水器、オ ーブン電子レンジ、食器洗い器、洗濯機、乾燥器、ゲー ム機器、照明機器、玩具、ロードコンディショナ、医療 機器,自動車、電気自動車、ゴルフカート、電動カー ト、電力貯蔵システムなどの電源として使用することが できる。また、民生用の他、軍需用、宇宙用としても用 いることができる。

【0045】本発明の正極活物質を用いることにより、 高容量化,長寿命化,充放電時における過電圧の低下, レート特性や自己放電特性,高温特性,安全性の改善等 のあらゆる電池特性の面で高性能化を図れる。また、本 発明の電極及びこれを用いた電池を種々のシステムに使 用することにより、システムのコンパクト化及び軽量化 が図れる。加えて、ハイレートでの充放電が必要なシス テムへの適用が可能となる。

【0046】具体的に本発明の作用を説明する。本発明の正極活物質は、リチウムの挿入、脱離が容易な層状、もしくはジグザグ層状構造であることから、大電流での充放電に優れた特性を示す。さらに、本発明の正極活物質はLiの位置にMgが置換した構造を持っている。Liは1価であるから、2価のMgがLiの位置に置換すると、Liの空格子点が生成し、そこにOから引き寄せられた電子が入り込み、Oに正孔が導入される。この正孔を使って電子が容易に移動できることから、本発明の正極活物質は電子伝導性が従来の材料よりも優れた特徴を有する。これらは、ホール効果の測定からも確認でき、ホール係数がSi並の高い値を示すことからも伝導性の高い材料であることが証明されている。

【0047】本発明の正極活物質の電子伝導率は従来の 正極活物質に比べて、10~100倍も大きく、場合に よっては、低温において電子伝導率が高くなる金属的な 挙動を示す。

【0048】本発明の正極活物質はLiの位置にMgが 置換した構造であることから、充電時にLiが脱離した 後にもしi層内にMgが脱離せずに存在しているため、 これが柱となり大きな構造変化、もしくは格子の体積変 化が起こらない(ピラー効果)。LiMeO₂ はLiがM eの1/2の量脱離したLi_{0.5}MeO₂まではLi層を 挟んでいるO層と O層の間の電子密度がしiの脱離とと もに増加するため、その反発力によって膨張する。 Li 0.5 MeO2よりもさらにLiが脱離すると、3価のMe 量よりも電荷密度の高い4価のMe量の方が増加し、M e層とO層とが引き付けられて、先とは反対に収縮す る。層状、もしくはジグザグ層状構造を持つLiMeO ² ではこれら膨張、収縮は主として c 軸格子定数の変化 に大きく現われる。また、これらはLiが脱離する充電 時に起き、Liが挿入される放電時にはこれとは全く逆 の変化をたどる。この膨張、収縮が充放電のたびに繰り 返されると格子が崩壊して寿命となる。従来の正極活物 質ではこの膨張率、収縮率が高かったために、格子に対 するストレスが大きく、サイクル寿命が短かった。

【0049】本発明の正極活物質ではLio位置にMgを置換させることにより、Oに導入された正孔がLigを挟んでいるO層とO層の間の電子密度を低下させてO 層とO 層とO 層との間の反発力を抑制させることができる。これによって、Lio 別離に伴う膨張が抑制される。さらに、O に導入された正孔がO 層の電子密度を低下させるため、電荷密度の高い4 個のMe が増加したMe 層とO 層との引力を抑制させることができる。これによって、Lio 10.5

【0050】本発明の正極活物質では充電時における膨 張から収縮への変化は c 軸格子定数のみに現われ、格子 体積の変化は極めて小さい。そのため、格子のストレス が著しく抑制され、寿命が大幅に延長する。

【0051】本発明の正極活物質はLiの位置にMgが 置換することによって結晶構造が安定化するために、特 に吸湿によるLiの脱離や、Liの位置へのMeの混入 が防止できる。これにより、焼成時や電極作製時の取扱 い環境における湿度の高低にかかわらず、安定した合成 材料、および電極性能を得ることができる。また、Mg は焼結防止剤としての作用があるため、結晶粒の粗大化 を抑制できる。粗大な結晶粒ができると、前述の充電時 における膨張、収縮による構造ストレスを緩和できない ために、容易に結晶粒に亀裂が生じ、寿命が短い。Mg の置換はこうした粗大粒の生成を抑制できる。

【0052】さらに、Mn, Co, FeはNiに比べて酸化し難いため、これらのピラー効果により長寿命化が図れる。Mg, Mo, Cu, Al, Cs, Siは正極活物質の電気伝導性を高める作用があるため、充放電時における過電圧を低下させることができる。

【0053】また、B、P、Siまイオン半径が小さいため、これらの置換により正極活物質の格子体積を収縮させ、充電時の格子体積の膨張による崩壊を抑制して寿命を延長させることができる。Ca、Y、Nb、Al、Mg、B、Siは酸素放出能が低く、酸化物として安定に存在するため、高温特性に優れ、かつ安定性を改善できる。また、Si、In、Sn、Mg、Ca、Biによる置換は結晶中で欠陥を生じやすいため、高容量化を図れるほか、レート特性の改善にも効果がある。

[0054]

【発明の実施の形態】

(比較例1)正極材料の原料として、LiOH, Ni (OH)₂ 中に10原子%のCoを共沈させたNi_{0.9}C o_{0.1}(OH)₂ を用いて、LiNi_{0.9}Co_{0.1}O₂ の組 成となるように調製し、これらをAr雰囲気中でボール ミルを使用して室温で15h混合した。これを酸素雰囲 気中で150℃で1h保持し、さらに470℃で2h保 持した後、720℃で50h焼成して正極材料を得た。 X線回折の測定には気密チャンバー付の回転対陰極式試 料水平型X線回折装置(RINT2000型,リガク社製)を使 用した。試料をArグローブボックス中でガラスホルダ ーに取り付けて、空気との接触を避けるため表面をマイ ラフィルムで覆った。これを、Be窓を設けた気密チャ ンバー内にセットし、Heガスを流しながら、空気中の 水分の影響を最小限に抑えて測定した。管電流250m A, 管電圧50kV, CuK α 線源を用い、2hetaが15~90deg.の範囲を、ステップ幅0.01deg.,計測時 間 $0.5 \mathrm{sec}$ のステップスキャンで測定した。 なお、 $2\, heta$ の測定精度を上げるため、各試料毎に測定前にはz軸の ポジショニングを行った。高い精度で格子定数を得るた め、測定された格子定数とcos² 日との関数を最小二乗法 を使って近似し、精密な格子定数を求めた。X線回折の 測定結果より、得られた正極材料は六方晶で、α-Na FeO₂型の層状構造であることを確認した。図1にa 軸格子定数、c軸格子定数、格子体積を示す。

【0055】(比較例2)正極材料の原料として、Li OH, Ni(OH)₂ 中に10原子%のCoと1原子%の Mgを共沈させたNi_{0.9}Co_{0.1}Mg_{0.01}(OH)₂を用 いてLiNi_{0.89}Co_{0.1}Mg_{0.01}O₂の組成となるよう に調製し、これらをAr雰囲気中でボールミルを使用し て室温で15h混合した。これを酸素雰囲気中で150℃ で1h保持し、さらに470℃で2h保持した後、72 O℃で50h焼成して正極材料を得た。X線回折の測定 には気密チャンバー付の回転対陰極式試料水平型X線回 折装置(RINT2000型,リガク社製)を使用した。試料を Arグローブボックス中でガラスホルダーに取り付け て、空気との接触を避けるため表面をマイラフィルムで 覆った。これを、Be窓を設けた気密チャンバー内にセ ットし、Heガスを流しながら、空気中の水分の影響を 最小限に抑えて測定した。管電流250mA,管電圧5 OkV, CuKα線源を用い、20が15~90deg.の 範囲を、ステップ幅0.01deg., 計測時間0.5sec の ステップスキャンで測定した。なお、 2θ の測定精度を 上げるため、各試料毎に測定前には2軸のポジショニン グを行った。高い積度で格子定数を得るため、測定され た格子定数とcos² θとの関数を最小二乗法を使って近似 し、精密な格子定数を求めた。X線回折の測定結果よ り、得られた正極材料は六方晶で、α-NaFeO。型 の層状構造であることを確認した。 図1 に a 軸格子定 数, c 軸格子定数, 格子体積を示す。比較例1と比較し て a 軸格子定数, c 軸格子定数, 格子体積いずれも大き いことから、Niの位置にMgが置換している。

【0056】(実施例1)正極材料の原料として、Li OH, Ni(OH), 中に10原子%のCoを共沈させた Ni_{0.9}Co_{0.1}(OH)₂、及びMg(NO)₃を用いてL i N i _{0.9} C o_{0.1} M g_{0.01} O₂ の組成となるように調製 し、これらをAr雰囲気中でボールミルを使用して室温 で15 h混合した。これを酸素雰囲気中で150℃で1 h 保持し、さらに470℃で2h保持した後、720℃で 50h 焼成して正極材料を得た。X線回折の測定には気 密チャンバー付の回転対陰極式試料水平型X線回折装置 (RINT2000型,リガク社製)を使用した。試料をArグ ローブボックス中でガラスホルダーに取り付けて、空気 との接触を避けるため表面をマイラフィルムで覆った。 これを、Be窓を設けた気密チャンバー内にセットし、 Heガスを流しながら、空気中の水分の影響を最小限に 抑えて測定した。管電流250mA,管電圧50kV, CuKα線源を用い、20が15~90deg.の範囲を、 ステップ幅0.01deg., 計測時間0.5sec のステップ スキャンで測定した。なお、20の測定精度を上げるた め、各試料毎に測定前には2軸のポジショニングを行っ た。高い精度で格子定数を得るため、測定された格子定 数とcos² θ との関数を最小二乗法を使って近似し、精密な格子定数を求めた。 X 線回折の測定結果より、得られた正極材料は六方晶で、α - N a F e O₂ 型の層状構造であることを確認した。図1に a 軸格子定数,c 軸格子定数,格子体積を示す。比較例1及び2と比較して a 軸格子定数,c 軸格子定数,格子体積いずれも大きいことから、Liの位置にMgが置換している。

【0057】(実施例2)正極材料の原料として、Li OH, Ni(OH)₂ 中に10原子%のCoを共沈させた Ni_{0.9}Co_{0.1}(OH)₂、及びMg(SH)₄を用いてし i N i 0.9 C o 0.1 M g 0.01 O 2 の組成となるように調製 し、これらをAェ雰囲気中でボールミルを使用して室温 で15h混合した。これを酸素雰囲気中で150℃で1h 保持し、さらに470℃で2h保持した後、720℃で 50h焼成して正極材料を得た。X線回折の測定には気 密チャンバー付の回転対陰極式試料水平型X線回折装置 (RINT2000型, リガク社製)を使用した。試料をArグ ローブボックス中でガラスホルダーに取り付けて、空気 との接触を避けるため表面をマイラフィルムで覆った。 これを、Be窓を設けた気密チャンバー内にセットし、 Heガスを流しながら、空気中の水分の影響を最小限に 抑えて測定した。管電流250mA,管電圧50kV, $CuK\alpha線源を用い、20が15~90deg.の範囲を、$ ステップ幅 0.0 1 deg., 計測時間 0.5 sec のステップ スキャンで測定した。なお、2θの測定精度を上げるた め、各試料毎に測定前には2軸のポジショニングを行っ た。高い精度で格子定数を得るため、測定された格子定 数とcos² θ との関数を最小工乗法を使って近似し、精密 な格子定数を求めた。X線回折の測定結果より、得られ た正極材料は六方晶で、 $\alpha-NaFeO_2$ 型の層状構造 であることを確認した。実施例1とほぼ同じ a 軸格子定 数、c軸格子定数、格子体積が得られたことから、Li の位置にMgが置換している。

【0058】(比較例3)図2に示したセルを使って以 下の要領で電子伝導率を測定した。空気中の水分の影響 を避けるため、湿度3%のドライルーム内で、正極活物 質として比較例1及び2の材料とバインダーとしてポリ フッ化ビニリデン粉末を93:7の重量比で混合し、 4.7 ton/cm²の圧力で直径15mm、厚み0.35mmのデ ィスク状に加圧成型した。このディスクの両面をイオン スパッター装置(E-1030型,日立社製)を用いて Pt-Pdを蒸着した。Arガス圧は0.02~0.04 torrで、放電電流は20mA、放電時間は片面で15分 である。ディスクの側面に付着した不要な蒸着部をエメ リー紙を用いて取り除いて、正極ペレット23とした 後、ディスクの両面にAgペースト22を塗布し、さら に端子21として厚さ33ミクロンの電解Cu箔を重ね 合わせ、ポリエチレンフィルムの絶縁膜25で覆ったス テンレス鋼板24に挟んで0.5ton/cm2 の圧力を加え てネジ止めした。これをポリエチレン膜でアルミ箔を被 覆したラミネートフィルム 26 に二重にして包み、熱圧着して気密性を確保した。測定温度は50℃から液体窒素温度(-196℃)の範囲であり、活物質内部まで均一温度となるように 1 時間放置後の 1 k H z の交流抵抗を測定した。図 3 に電子伝導率の温度依存性を示す。電子伝導率は低温側ほど低く、 -40℃においては0.0 2~0.1 S / m と低い。また、電子伝導率 σ の温度下に対する変化率 δ σ / δ T が、グラフには記載していないが、50℃から-196℃の温度範囲においても正であり、40℃から-20℃の温度範囲においても正である。

【0059】 (実施例3) 図2に示したセルを使って以 下の要領で電子伝導率を測定した。空気中の水分の影響 を避けるため、湿度3%のドライルーム内で、正極活物 質として実施例1の材料とバインダーとしてポリフッ化 ビニリデン粉末を93:7の重量比で混合し、4.7ton /cm²の圧力で直径15mm,厚み0.35mmのディスク状 に加圧成型した。このディスクの両面をイオンスパッタ 一装置(E-1030型,日立社製)を用いてPt-Pd を蒸着した。Arガス圧は0.02~0.04 torrで、放 電電流は20mA、放電時間は片面で15分である。デ ィスクの側面に付着した不要な蒸着部をエメリー紙を用 いて取り除いて、正極ペレット23とした後、ディスク の両面にAgペースト22を塗布し、さらに端子21と して厚さ33ミクロンの電解Cu箔を重ね合わせ、ポリ エチレンフィルムの絶縁膜25で覆ったステンレス鋼板 24に挟んで0.5 ton/cm2 の圧力を加えてネジ止めし た。これをポリエチレン膜でアルミ箔を被覆したラミネ ートフィルム26 に二重にして包み、熱圧着して気密性 を確保した。測定温度は50℃から液体窒素温度(-1 96℃)の範囲であり、活物質内部まで均一温度となる ように1時間放置後の1kHzの交流抵抗を測定した。 図3に電子伝導率の温度依存性を示す。電子伝導率は低 温側ほど高く、-40℃においては1000S/m以上 と高い。また、電子伝導率σの温度Tに対する変化率δ σ/δTが、50℃から−196℃の温度範囲において 負であり、40℃から−20℃の温度範囲においても負 である。

【0060】(実施例4)正極活物質として実施例1の材料を使用しこれと、バインダー、及び導電剤を85:5:10の重量比で混合し、得られた合剤を厚さ 20μ mの硬質化処理アルミニウム箱に塗布した。導電剤には比表面積が $270 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{g}$ の人造黒鉛を用いた。バインダーにはポリフッ化ビニリデンを使用し、 $N-メチルー2-ピロリドン (NMP) にPVDFを溶解させた溶液を用いて正極活物質と導電剤の混合物に添加した。塗布後の電極を、<math>80 \,\mathrm{CC}^2$ で間乾燥してNMPを揮発させた後、 $1.5 \,\mathrm{ton}/\mathrm{cm}^2$ の圧力でプレスし、真空中 $120 \,\mathrm{CC}^2$ の時間乾燥した。電極面積は $1.0 \,\mathrm{cm} \times 1.0 \,\mathrm{cm}$ で、合剤密度は $2.8 \,\mathrm{Co}^3$ の範囲であり、こ

の時の活物質重量は約20mgである。

【0061】充放電試験は図4に示した構成でステンレ ス鋼板45により両面からネジ止めされたセルをガラス 容器47に設置して行った。セルは、露点が-67℃以 下のArグローブボックス中で、ステンレス鋼板(SUS3 04) 45, セパレータ (ポリエチレン製微孔膜) 41. 対極(L i 金属) 46,セパレータ41,参照極(L i 金 属) 43, セパレータ41, 正極44, セパレータ4 1,ステンレス鋼板45の順に積層し、ネジ止めした 後、端子48を接続してガラス容器47内に収納した。 セパレータ41と正極44は子め電解液42を充分に含 浸させた。電解液42としては、六フッ化リン酸リチウ ムと体積比1:2のエチレンカーボネートとジメチルカ ーポネートの混合溶媒によって、LiPF6の濃度が1 Mの溶液となるように調製したものを使用した。電流密 度0.55mA/cm2の定電流で正極活物質1gに対して 一定の容量(50,100,150,200,220,2 50mAh/g, 274mAh/g) まで充電し、1時 間休止後、電極を取り出して、1,2-ジメトキシエタ ン中で10分間洗浄後、風乾したものを使用して、X線 回折を測定した。図5にc軸格子定数の変化を、図6に a軸格子定数に対するc軸格子定数(c/a)の変化を 示す。

【0062】一方、正極材料として実施例1の材料を使用し、導電剤として黒鉛を結着剤としてポリフッ化ビニリデンを重量比で88:7:5となるように秤量、らいかい機で30分混練後、厚さ20μのアルミ箔の両面に塗布した。

【0063】負極材料として人造黒鉛を93重量%、結 着剤としてポリフッ化ビニリデンを7重量%調製した合 剤を用い、厚さ30μの銅箔の両面に塗布した。正負両 極はプレス機で圧延成型し、端子をスポット溶接した後 150℃で5時間真空乾燥した。図7に本実施例による 電池構造の一例を示す。微多孔性ポリプロピレン製セパ レータ71を介して正極72と負極73を積層し、これ を渦巻状に捲回し、アルミ製の電池缶74に挿入した。 電池缶74内部の上下にはそれぞれの電極が電池缶74 あるいは電池内蓋75に接触してショートすることがな いように絶縁性のフィルム(インシュレータ)78を設 置してある。負極端子76は電池缶74に、正極端子7 7は電池内蓋75に溶接した。また、電池内蓋75には 安全弁(電流遮断弁)79が接続され、10気圧以上の 内圧上昇によって安全弁(電流遮断弁)79が変形し両 者の電気的接触が断たれるようになっている。電解液に は1mol のLiPF。を1リットルのエチレンカーボネ ートとジエチルカーボネートの混合溶液に溶解したもの を使用し、電池缶74内に注液した。電池蓋を電池缶に 取り付けて直径14㎜,高さ50㎜の1400mAh容 量の円筒型電池を作製した。電池は1400mAで4. 2V まで定電流で充電後、4.2V で 3時間定電圧充

電し、1400mAで2.7V まで放電する充放電を数回繰り返し行い、1400mAで4.2V まで充電し、これを電池容量の100%を充電した状態として、正極を取り出して1、2-ジメトキシエタン中で10分間洗浄後、発光分光分析法(ICP)によりしi量を求めた。さらに、1400mAで2.7Vまで放電し、これを電池容量の100%を放電した状態として、正極を取り出して1、2-ジメトキシエタン中で10分間洗浄後、発光分光分析法(ICP)によりしi量を求めた。これにより、電池作動領域を確認したところ、しiがMe1モルに対して0.87モル(Liの脱離量Xでは0.12モル)から0.19(Liの脱離量Xでは0.80モル)までの領域であった。

【0065】(比較例4)正極活物質として比較例1及び2の材料を使用し、実施例4と同様にしてX線回折を測定した。図8に比較例1の材料を使用した場合のc軸格子定数の変化を、図9にa軸格子定数に対するc軸格子定数(c/a)の変化を示す。また、図10に比較例2の材料を使用した場合のc軸格子定数の変化を、図11にa軸格子定数に対するc軸格子定数(c/a)の変化を示す。

【0066】一方、正極材料として比較例1及び2の材料を使用し、導電剤として黒鉛を結着剤としてポリフッ化ビニリデンを重量比で88:7:5となるように秤量、らいかい機で30分混練後、厚さ20μのアルミ箔の両面に塗布した。

【0067】負極材料として人造黒鉛を93重量%,結着剤としてボリフッ化ビニリデンを7重量%調製した合剤を用い、厚さ30 μ の銅箔の両面に塗布した。正負両極はプレス機で圧延成型し、端子をスポット溶接した後150℃で5時間真空乾燥した。実施例4と同様にして微多孔性ボリプロピレン製セパレータ71を介して正極72と負極73を積層し、これを渦巻状に拷回し、アルミ製の電池缶74に挿入した。負極端子76は電池缶74に正極端子77は電池内蓋75に溶接した。電解液には1 μ 00 のしiPF6を1リットルのエチレンカーボネートとジエチルカーボネートの混合溶液に溶解したものを使用し、電池缶74内に注液した。電池蓋を電池缶に

取り付けて実施例4と同様の直径14mm. 高さ50mmの 1400mAh容量の円筒型電池を作製した。電池は1 400mAで4.2V まで定電流で充電後、4.2V で 3時間定電圧充電し、1400m A で 2.7 V まで放電 する充放電を数回繰り返し行い、1400mAで4.2 V まで充電し、これを電池容量の100%を充電した 状態として、正極を取り出して1, 2-ジメトキシエタ ン中で10分間洗浄後、発光分光分析法(ICP)によ りLi量を求めた。さらに、1400mAで2.7V ま で放電し、これを電池容量の100%を放電した状態と して、正極を取り出して1,2-ジメトキシエタン中で 10分間洗浄後、発光分光分析法(ICP)によりLi 量を求めた。これにより、電池作動領域を確認したとこ ろ、比較例1の材料ではLiがMe1モルに対してO. **.89 モル(Liの脱離量Xでは0.11モル)から0.** 22(Liの脱離量Xでは0.78モル)までの領域であ り、さらに、LiがMe1モルに対してO.30モル(L iの脱離量Xでは0.70モル)よりも減少すると六方晶 が2相に分離した。比較例2の材料ではLiがMelモ ルに対して 0.90モル (Liの脱離量Xでは 0.10モ ル)から0.23 (Liの脱離量Xでは0.77モル)ま での領域であった。

【0068】図8及び図10より、電池容量の100%を充電した状態から、電池容量の100%を放電した状態に至るまでのc 軸格子定数の最大値 $c1_{max}$ と最小値 $c1_{min}$ との変化率 $(c1_{max}-c1_{min})/c1_{min}$ が、0.039 \sim 0.050と大きい。また、 $Li_{0.5}$ MeO2のc 軸格子定数の最大値 $c2_{max}$ と、 $Li_{0.2}$ MeO2のc 軸格子定数の最小値 $c2_{min}$ との変化率 $(c2_{max}-c2_{min})/c2_{min}$ も0.040 \sim 0.058と大きい。図9及び図11より、 $Li_{0.5}$ MeO2のa 軸格子定数a1に対するa2 軸格子定数a3 に対するa4 に a5 に a6 に a7 の割合の最大値a7 に a7 を a8 に a9 の a9 を a9 を

【0069】(実施例5)正極材料として表1から表8に示した組成の材料を使用し、導電剤として黒鉛を結着剤としてポリフッ化ビニリデンを重量比で88:7:5となるように秤量、らいかい機で30分混練後、厚さ20μのアルミ箔の両面に塗布した。

【0070】負極材料として人造黒鉛を93重量%,結着剤としてポリフッ化ビニリデンを7重量%調製した合剤を用い、厚さ30μの銅箔の両面に塗布した。正負両極はプレス機で圧延成型し、端子をスポット溶接した後150℃で5時間真空乾燥した。実施例4と同様にして微多孔性ポリプロピレン製セパレータ71を介して正極72と負極73を積層し、これを渦巻状に捲回し、アルミ製の電池缶74に挿入した。負極端子76は電池缶74に、正極端子77は電池内蓋75に溶接した。電解液には1molのLiPF6を1リットルのエチレンカーボ

ネートとジエチルカーボネートの混合溶液に溶解したものを使用し、電池缶74内に注液した。電池蓋を電池缶に取り付けて実施例4と同様の直径14㎜、高さ50㎜の1400mAで発尿の円筒型電池を作製した。電池は1400mAで4.2Vまで定電流で充電後、4.2Vで3時間定電圧充電し、1400mAで2.7Vまで放電する充放電を5回繰り返し、5回目の放電容量を表1に示した。サイクル寿命は5回目の放電容量を100%として70%の容量に達した時のサイクル回数を調べたものであり、同じく表1に示す。レート特性では充電条件に関しては1400mAで4.2Vまで定電流で充電後、4.2Vで3時間定電圧で充電し、放電条件に関しては

280mAで2.7Vまで放電する0.2C放電と4200mAで2.7Vまで放電する3C放電をそれぞれ行い、0.2C放電における容量を100%として3C放電における容量比を%で表1に表示した。また、過充電試験では、2800mAの定電流で充電しつづけた場合に発火する電池の割合を%で表1に示した。釘刺し試験では1400mAで4.2Vまで定電流で充電後、4.2Vで3時間定電圧充電した電池を速さ5mm/secで釘を電池に貫通させた場合に発火する電池の割合を%で表1に示した。

[0071]

【表1】

表 1

大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大 大	27	品品		4	17000		
10 L	正性和放	(mAh)	[8] (0)	(D) 6 #	0.2C容量(%)	桑火率(%)	桑火率(%)
┥	LiwNio.a Feo. 19 Mgo. 01 p Sic. at 02	B 状	1440	710	83	7.2	8.5
	LiwNio.8440,19490.015 Sio.0102	被	1520	790	16	5.1	1.3
实施服5 Li_WR	LiwNio. 8 Coo. 19 Bo. 01 Mgo. 01 02	西状	1500	810	08	4.8	7.3
実施例5 LiwNio.	Nio. B Coo. 1 Mgo. 01 A I c. 1 02	路	1510	850	8.2	0.2	0.1
城宿堂5 LI WR	LI NI D. & CO. 1 5 Mgc. 01 AI 0. 05 02	以茶	1540	770	8 1	0.3	0.1
実結例5 Li_N	Li_NIO.85 COO.15 Mgo.01 AIG.102	吊铁	1510	710	នភ	0.1	0.4
莱钴码5 LiuN	Liwio, Feo.2 Mgs.c. a Alo., 02	層状	1390	670	9.1	2.7	1.9
実施例5 Liwh	LiwNio., Hno. 2 Mgs. 01 5 Alo. 102	超快	1450	089	8.1	1.9	2.8
※記記 Liwn	LiwNic., Coo., Fec., Mgc.o, Ala., 02	磨状	1420	650	7.1	1.6	1.8
来给例5 Liut	Li, Nic. , Coq. 2 Mgo, a1 Ala. 1 C2	西状	1400	700	6 L	1.0	1.1
東紹留5 Liwh	LiwNic., Wno. 19 Mgc. 01 Bc. 01 Alg. 102	圈状	1470	680	8.7	0.8	0.3
莱施例5 Liuni	Nio., Co., Mno. a Mg. o, Po. o, Mg. 02	图件	1410	720	8 5	8.4	5.3
東始例5 Liu		茶碗	1400	550	7.4	5.2	12.3
実施例5 Liw	LiwNio.6 Mna.25 Mga.aa1 Cuc.1502	唇状	1380	510	6.1	7.4.	2.6
単語色5 Liw	LiwNio. 6 Coo. 1 Feo. 1 Ngg. 01 Cuo. 202	招徕	1410	580	8.4	9.5	9.2
版指盘5 Liw	LiwNio. 8 Coo. 2 Mgo. 01 Cuo. 2 02		1470	540	9.1	3.2	3.9
実施威5 Liw	Li Nio. & Mna.1 s Mga.a I Ba.a 1 Cuo. 202	四块	1430	590	19	5.9	1.5
細語例5 Liw	LiwNio. 5 Caa. 2 Mno. 0.9 Mgo. 0.1 Ba. 0.1 Cua. 2 02	居状	1400	620	88	7.7	4.1
英指例5 Liw	LiwNio.aFeo.15Mgo.c1Po.0502	超状	1640	099	7.5	0.6	0.3
実施例5 Li_	LiwNio.s Mno.1 Mgo.o1 Pa.1 02	西朱	1510	089	8 5	0.8	0.8
東 新 を に 、 、	LiwNio., Coo. 19 Feo. 1490. 01 Po. 0102	阳状	1530	069	7.8	11.2	10.3
実施例5 Liw	LiwNia.e Coo.19 Mgo.c1 Po.a102	西沃	1470	670	9.1	4.4	2.5
来临例5 Li ™	LiwNio.e Ung. 18 Mgs. 01 Bo. 01 Po. 01 02	斑	1420	700	8.1	2.7	1.8
闽福图5 L1 "	LI NIO. B COO. 1 MNO. 0 8 MO. 0 1 Ba. 0 1 Pa. 0 1 02	A 日 株	1520	760	8 9	3.4	2.3
碱隔磨5 Li.	Li Wio. 8 Co. 1 Mns. 0 8 M90. C1 Bo. 01 Cao. 01 02	吊状	1480	740	88	2.7	1.2

[0072]

【表2】

表 2

	拉 架 型	結晶系	8	# 4/D	30容量/	過光電試験	哲訓の戦略
	!	(mAh)		対略に関う	0.2 C容量(%)	桑火率(%)	是小语(%)
城衙四5	LiwNic. & Coc. 1 Mna, og Mgo. o. 1 Bo. c. Ina. o. C.	茶	1400	780	7.5	8,5	6 4
実施例5	LiwNio. , Fec. 1 Mg. 0. 1 5 Pro. 1 C.	茶庫	1360	730	6.9		٠ ا
政財図5	LiwNio.7Mno.2 Hso.01 Sno.102	茶	1440	690		5.1	-
実施例5	LiwNio.7 Cap.1 Feb. 1 Mgg. gg Sng.102	英	1410	640	81		. !
風器変の	Ll Wio, 7 Coo, 2 Mgo, o1 Sno, 1 O2	聖	1480	008		- 1 -	٠,
無信返5	LiwNia.7Feo.2M90.215 Ino.102	層後	1570	750	5 8	1 -	
深語例5	Li_Ni_2,7Mno,2M95,512 ino,102	粉	1540	650	8.5	6.1	١.
米間包 5	L'w N10.7 C00.1 Feo.1 M90.51 Ino.102	美	1510	740	84	8.5	8.8
米留色の	1 W N G. 8 CO. 1 M G. O. 1 No. 102	类	1580	077	86	0.5	0.5
新客室の	L'w N'O.8 MO.08 MO.01 MO.01 Ing. 1 O.	茶	1560	780	6.7	0.9	0.6
水田区の		國共	1470	740	8 5	6.2	2.1
東西安 5	LL, N10.84 CD0.1 Mn3.04 M90.01 80.01 M3c.01 02	羅朱	1590	8.8.0	7.7.	4.6	4.1
美丽的 5	Bo. 0 1 No. 0	層状	1540	820	ι 13	1.3	0.3
英丽例 5	Bu. 31 7 3.01	磨状	1470	620	9.1	2.5	4.1
米名字の	21 MIO. 8 CO. 1 MIO. 28 Mgc. 01 Bo. 01 Bi 0.01 Dz	學從	1510	009	6 B	7.7	5.0
米をある	Liw Nia. 7 Coo. 1 Mna. a a Mga. cz Bo. a z Ało. z	西沃	1490	880	06	10.8	2.8
1	Sio.00102						
の変別を	L'wilo. 79 60.05 Mno.05 M90.01 30.01	層状	1520	810	8.1	4.2	13.3
	Alc. 1 Sig. 001 Sho. co 1 02						
実施例5	LIWNIO.8 Cop. 1 Alo. 1 02	層状	1400	410	4.9	9.8	4.2
州第95	Liw Nio. 7 Cog. 1 Alg. 1 Sng. 1 O2	英	1280	360	9.0	18.2	12.8
米洛尼5	LiwNio.e Cog.1 Mno.1 Cz	四件	1510	380	2.7	86.8	68.2
米留9.5	LIWIG TUGOT MOTO LEGO, UZ	粉件	1340	460	4 3	75.1	36.0
は一般を	1 10.7 CO.1 CO.1 NO.1 U2	國共	1290	480	3.6	85.4	45.0
英語をつ	LIWING. 3 CO. 1 AI C. 1 ITO. 1 U.2	数	1340	410	7.6	8.2	5.3

[0073]

【表3】

表 3

					- E-E-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-C-	984 9 Min E.	かおにいる
	, t	米吧里	8	(回)令题	って 作画/	为元华氏汉	XX CINCIA
	上 商 哲 汉	(mgh)		(II) de te	0.2C容量(%)	発火率(%)	発火率(%)
事務優の	11. Co. after 1 a Man on a Sio on Co.	美 慶	1450	490	8.1	8.2	2.5
出れない。	li Co. Wn Sio o. 0.	类	1420	590	9.0	8.1	6.3
作符座で	Li Co. "Ni o a Bo o Mao o o	函	1430	510	8.7	10.3	5.3
子符金の	Li Co. «Na. «Na. ». Na. ». Na. ».	題朱	1560	650	88	0.2	0.2
州を盛り	1 Co. Mr. Mgc 0180 65 Al 2 0 5 02	野状	1540	670	8.5	0.8	0.8
各特色の	II. Co. "Ni . Mn o . Mgc c . Alo o x 02	加米	1510	610	8.2	0.1	0.4
H 花屋 5	Li Con Feb Man on a Alo 102	風茶	1490	770	7.3	2.7	9.9
光福度 5	Li.Co Mr Mgc c.1 Alo. 102	層状	1450	780	98	1.7	7.8
研究後の	Li Con Nin i Fen i Man ni Alin 102	層状	1520	750	76	1.5	5.8
出なられる。	Li Co Nic Mg. o. 1 Alo. 102	層状	1400	009	98	1.5	2.1
新なられている。	Li Co. Mr. , oMan n Br. o. 1 Alo 102	1000年	1470	580	68	5.8	6.3
H 社 社 記 の に の	 -	層茶	1610	620	83	6.4	4.3
発行回い		五条	1450	650	7.9	7.2	15.3
新香香 5	-	新	1480	610	7.7	3.7	8.6
出存回い	1	層米	1450	680	6.8	2.5	6.2
計を配っている。		超朱	1480	640	68	5.2	7.9
計算を記する		層米	1490	069	74	6.9	4.5
州特区5	- -	英	1460	720	8.5	7.8	5.1
開発回い	+-	茶碗	1450	760	76	9.5	6.3
计特色元	+-	無無	1590	780	81	0.2	0.6
出籍を	╁╌	層米	1580	069	25	0.1	0.3
作を	┰	開業	1490	650	9 5	9.0	5.5
# 存 500 元		蜀状	1520	750	8 1	8.9	5.8
利 存 500000000000000000000000000000000000	+-	層状	1490	560	86	7.6	7.3
# 拉图 5	+-), 图状	1580	540	83	7.3	9.5
Seuge Dis	_	┛					

[0074]

【表4】

表 4

		林晶林			3C容亞/	過光電試驗	名刺し試験
	正 植 粗 成	(mAh)	3	(回) 結集	0.2C容贝(%)	発火軍(%)	発火率(%)
英語例 5	Liw Co. B Nia. 1 Who. 08 490.01 83.01 Ina. 01 02	改業	1500	550	7.8	18.8	10.3
実施級5	Li, Cog., Fag. Mgg. 51 510.1 G2	胡林	1560	580	7.9	11.8	15.8
英箔图5	LI, CO0, 7 M10, 2 Mgo, 01 Sno, 1 C2	昂铁	1540	650	8.1	8.1	12.0
実施例5	Li , Cao. 7 Nio. 1 Fac. 1 Mgg. at Sho. 1 02	恐 株	1510	670	9.1	5.5	18.8
実施例5	Li , Coo. 7 Ni o. 2 Ngo, 01 Sno. 1 02	D 株	1580	620	98	9.5	13.5
実施吸 5	Li , Coo. 7 Feo. 2 Mgo. co 1 Ino. 102	和本	1670	660	8.9	4.8	15.2
実施例5	Li Coo. 7 Mno. 2 Mgo. 01 Ino. 102	类型	1640	720	7.5	3.1	2.5
寅皓例5	Li Cao. 7 Nio. 1 Feb. 1 Hao. 01 Ino. 102	茶印	1610	640	7.4	5.5	8.9
医悟空5	Li _Coo. 7 Ni o. 2 Hyo. o. 1 Inc. 1 02	局株	1880	019	7.6	7.5	3.7
被務金の	Li Co., 7 Mno., 1 9 Mgo. 01 Bg. 01 1 no. 1 02	四十	1660	085	8.7	4.9	5.6
実施例5	Li , Coo, 7 Ni 0. 1 Mn 0, 09 490, 01 80.01 1 no. 1 02	路米	1670	540	8 5	3.2	6.1
東施朗5	Li , Cog. B Nio. 1 Mno. 08 Mg. 6: 80. 01 Mag. 01 0	され	1690	089	16	5.7	. 9.1
東拓例5	LI CO. BNIG. 1 MAG. 08 Mgg, 01 Bo. 01 NDg. 0102	招朱	1640	085	9.0	9.5	7.3
版宿室5	LI COO. BNO. 1 MO. OBMGO. CI BO. CI YG. O102	恐状	1570	520	8 8	8.7	5.1
実施例5	Li , Co a B Ni a . 1 Mn a . a B Mg a . b . b . a 1 Bi a . b 1 2	お状	1610	099	6.7	1.1	1.0
実協倒5	Li , Coo, 7 Nio, 1 Mno, 0 a Mg. 01 Bc. 01 Alo, 1	器状	1690	800	8 1	11.0	6.8
	Si 2.00102						
米箔包5	Liw Cossa Nic. os Mno. os Mgo. oz Bo. oz	图状	1629	610	8.6	8.2	9.3
	Alo.05 Sig.001 Sno.00102						
比较倒5	Li Coc. 8 Nio. 1 Al o. 1 02	招标	1390	210	59	19.8	16.2
北欧网5	Li , Co, , Nio. , Al 3. 1 Sho, 1 02	恐朱	1200	160	7.0	23.2	72.8
比较例5	Li Co. 8 Ni o. 1 Mno. 1 G2	配状	1410	130	5.7	56.8	58.2
比較例5	Li , Co . 7 Ni o . 1 Mn o . 1 Ge o . 1 O 2	唇状	1240	350	7.1	35.1	16.0
比較到5	Li Cao., Nia., Cuo., Mao., 02	后状	1190	380	16	45.4	65.0
比较例5	Li Co., Nio. 1 Alo. 1 Ing. 1 Dz	唇铁	1140	210	99	68.2	15.3

[0075]

【表5】

表 5

					1 80000	. 原本西洋縣	红刺一群岛
	## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	記が		寿命(回)	いな問人	を は (%)	44年(%)
	#	(mAh)			0.2に台屋(心)	**************************************	2 0
╫	1: thFa No. o Sio o. 0.	数件	1440	510	8.8		0.0
-	Liwrio, Bl ed. I Shabo, ot a co. o.	ジガザガ屋状	1420	590	8 1	5.2	1.2
-+	LL, Mho. 81410.15 Mgo. 01 313.01 V2	*四大 北京	1510	520	85	6.4	7.5
+	Liwho. 6Co. 1 8 60.0 1 Mdc. 0 1 UZ	本国	1 E		83	0.5	0.2
-+	Liwhto 8CD 1 M90. 21610. : UZ	中国ノルチバン	ی ا د	-	8.5	0.5	0.8
城临倒5	Li_Mho, eNio_1Mgo, 0180.05 Alo, 05 U2	と見いいへん	n a			6.0	0.4
-+	Liwhno, aCo, 1Mno, o 5 MSo, o 1 Alo, o 5 Uz	加大・バンガルを開発	λ 2 α	1/	8.9	2.8	2.9
-	Li Mno, 7 Feb. 2 Mgo. 01 5 Alo. 102	4月1111	4 2	580	8.5	1.3	1.8
	Li Mao 7810. 2M90. 01 A10. 102	ジガザが腐米	7	750	7.5	1.1	1.8
-	LIWMO, 760, 160, 149, 51 110, 302	11.11.11.11.11.11.11.11.11.11.11.11.11.		500	72	1.1	2.5
_	Liwho, 7Co, 2Mgo, 01 Alo, 102	ジガザが層状	4 8		88	0.9	- 1
無国紀の	LL MTO, 74TO, 18 MBO, 01 GO, 01 TO, 10 TO, 1	条	1480	520	8 4	8.1	5.2
州指記5	LIWING, 700, 1N10, 09 Mg0, 01 Mg, 01 Mg, 102	*題ブギザジッ	1410	650	84	л. З	12.1
城都包5	Li Mno. er 60. 2M90. a a zulo. zuz	大は		610	6.83	8.8	2.1
東路多の	Li Mno shio zmgo o 1 Luo 2 uz	ががれて国味	1450	480	8.4	9.1	9.0
米塔克5	LiwMno, 6Co2, 1FB2, 1Mga, 0, 1 Clo, 2U2	10000	\ \a		9.2	3.3	3.0
账指定 5	Li Mno 6Co 2Mgo o 1 Cuo 202	がなければい) K	-	8.9	5.1	1.9
無協定5	Li Mno, ellio, 13 Mgo, c. 1 Bo, o. 1 Uuo, 202	ンシンプロサ	- ا ۱	- ∾	8.5	7.1	4.3
被指包5	Liwho. 5Co. 2Nip. 09 Mgo. 01 50.01 Co. 2V 2	*************************************	6.2		8.5	9.2	8.1
被協例5	Li_Mna_aFep. 1 # MSo.co1Fo.c.102	大型というと	lω	9 8 6 0	84	0.5	0.5
川湖室5	Liwing, eNio. 1M90, 01 Po. 1UZ	ジガナが開茶	160	670	88	0.2	0.1
別別を	LiwMno, 75 Coc. 15 Fec. 05 M90. 01 Fe. 05 V2	共産	1	570	9.2	5.4	2.4
無海包5	LiwMno. 8Co. 1 9 Mgo. 0 1 Fo. 0 1 U2	いだれが開業	146	500	8.2	2.8	1.9
海紀例5	LiwMo, eNio, 18 M90, 0180, 01 Pp. 0102		151	╀	8 5	3.1	2.5
無限金5	_	N.S.	1490	540	84	2.8	1.1
無隔倒5	Limbo, acco. 1810, o a M90, o 1 ag. o 1 42						

[0076]

【表6】

表 6

	正格 值成	2000年	## {}	(回)	3C容量/	温光恒铁铁	釘割し試験
1		(rakh)		(I) is to	0.2C容虚(%)	是火率(%)	発火率(%)
米高室 5	LIWANG. 8 Coc. 1 Nia. 08 Mgo. 01 Ba. 01 Ing. 0102	魯	1450	630	9 1	8.7	5.1
湖路図5	Liw Mng. 7 Feg. 2 Mgg. 01 8 Sng. 1 02	ジクサグ配状	1470	630	8 9	7.1	
海猫倒5	Liw Mo. , Nio. 2 Mgo. a1 Sho. 102	居 状	154C	590	8.1	5.1	1 ~
城市例5	Li Mno. , Caa. 1 Feb. 1 Mg. o. 5no. 102	ジワザグ唇状	1450	540	1 6	9.4	Ι.
(別)	LIWMO, 7 Co.2 Mg, 31 Sno.1 02	履供	1580	500	98	5.4	1 .
	Llumno.7Feo.eMgo.c19 hoc.162	ジグザグ層状	1460	550	7.9	7.9	15.1
東京なり	L'umna.7 N'o.1 haa.o! 176.102	函	1510	550	8.5	6.4	2.5
水 語 び び	1. 1. 1. C. 1. C. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	ジグザグ層状	1540	540	9.4	8.6	8.5
F. 1885 U	1 80 N N N N N N N N N N N N N N N N N N	颐	1550	570	9 2	5.7	3.7
米配別の	L'wm'o. 14 to 19 Mga. 01 Bo. c. 1 ng. 1 Dz	ジグガグ居状	1480	280	88	1.3	1.7
米別別の	L'umio, 1 CCo.1 N'o, 29 Mga, 21 Bo, 01 Inc. 1 Oz	海	1490	540	53	1.5	2.3
大田宝の	LIWM'C.8 CO.1 N'C.08 N'901 B. 01 NO01 D.	ジグザグ層状	1530	580	83	1.1	4.1
国立の	LINE C. W. O. W. M. C.	魯	1510	520	8 8	1.7	0.1
報名変の	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	ジグザグ層状	1490	520	8 9	1.5	4.5
米配金り	""""10-8 COC.1 " C. D. MSp. D. D. 0.1 310.01 02	华	1500	500	8.7	1.1	5.3
東西から	LiwMno.7 Coo.1 Nio.09 Mga.01 Bc.01 Alo.1	ジグザク層状	1480	580	8 1	11.5	2.4
	Sic.00102						
美葩95	LIWMIA. BA CO. 05 NO. 05 490. 01 Bo. 01	開	1620	510	84	11.1	3.2
1	Alb.05 Sig.001 Sho.c0102					•	
17数数5	Ltwing. B Co. 1 Ato, 1 02	ジグザグ層状	1510	310	4.8	9.5	4.5
170% (M) 5	LIWMO.7 CO.1 A G. 1 Sn D. 1 02	兩共	1270	260	8.1	18.2	12.4
比較的5	LI WM 0. 0 CO 0.1 Ni c. 1 02	ジグザグ配状	1500	280	2.2	86.0	68.1
10 th 10 10	1 km C C C M	田	1300	260	4 5	75.5	36.1
1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	יי איי פיז רמפיז רמפיז היים יי	ジクサク配状	1200	280	26	85.3	45.5
に転換り	L'4, m'10, 7 CUG. 1 A'10, 1 110, 1 Uz	#	1310	210	5.6	8.8	5.8

[0077]

【表7】

表で

					Pot			一人のなりで	温木配学等	和利 計略
		旧	Ħ	松	**************************************	中	寿命(回)	(名)地域(名)	华水率(%)	每小路(%)
-+					(myn)	1-	0	0 0	0 5	105
実施例5	LiwFeo BC	LiwFeo. BCoo. 1 5 Mgo. 0 1 8 Sig. 0 1 02	1 85ia.	1 1 02	シクワク配本	7 4 7 0	٦	0	5.6	
無施倒5	LI Feo. eM	"Feo. eM10. 1 8 Mgo. 0 1 Sio. 0 1	1 Sio. 0	1 02	居状	1400	0 8 6	9.1	5.1	1.3
明存金の	Linfe, an	LinFe Nin , Bo o 1 Mag o 1 02	M90.01	02	ジグザグ層状	1440	810	80	4.8	7.3
刑 程 室 5	Li.Fe. aN	Li Fen allin Man ci Alo 102	Alo 102		ジグガグ商状	1550	750	8 2	0.2	0.2
研存应5	Li_Fe, #	LL FED 8MTD 1Mg 0.01 Bg 05 Alo 05 02	Bo os Al	0.0502	超朱	1540	670	8.1	0.3	0.8
湖花园5	Li.Fe. M	Linfen Alin 1 Mn c. o sMgc. 01 Alg. o 5 Cz	Mgc. 0.1	Alo. 0 5 C2	ジグザグ層状	1550	610	85	0.8	0.4
兩作例5		Li. Fen JCon 2Mgn 01 sAlo 102	Alo 10	2	層状	1390	770	9.7	2.7	1.9
麻洛图5		Linfen , Mrs. 2 Mgo, 01 Alo, 102	A10 102		ジグサグ配状	1380	780	8.1	1.9	2.8
東特別5	Lingen IN	Lin Feb , Nig 1 Cos 1 Mag. 01	0.01 Al	Alg. 102	居状	1480	750	7.1	1.6	1.8
神権産の	Li Fes A	Li.Fes Min sMgc o1 Alo. 102	A10.102		ジグザグ配状	1360	700	7.9	1.0	1.1
開存金5	Li.Fe.	Li.Fe., M., 1, MS, 0, B, 0, Alo. 10,	. B. c.	Alo : 0,	尼状	1390	680	87	0.8	c.3
無格區5	Li.Fe.	la c office of	10 of	Li Fer -Nin Hing a Neo o 1 Bo o 1 Alo 102	ジグサグ配状	1440	720	8.5	8.4	5.3
桐存在の	LI.Fe. sc	LI. Fen cCon aMgn pro aCUn aOa	Or only	2	B 状	1350	550	74	5.2	12.3
刑辖金5	Li Fe.	Line M. M. Man Cuo. O.	0, 90,	2	ジグサグ配状	1380	610	7.9	4.7	2.6
的 持 致 印	Li.Fec. R	LimFec #Nig 108g 1Mgg 0 1 Cup 202	10.01 Cu	5, 202	配状	1380	680	. 64	9.5	9.5
州等数5	Li.Fe.	Li. Fee sNin a Man o 1 Cun a 02	Cu, 20,		ジグザグ歴状	1380	640	9.1	3.2	3.9
地球破り	Li.Fe.	Li Fe, Min 1 8 Mgo 01 Bc 01 Cuo 202	, 1 Bc. 0	, Cu _{0, 2} 0 ₂	海朱	1360	069	7.9	5.9	1.5
保存回じ	Live	Nin altho 09	Mgo o 1	LinFen KNin skin ng Mgo py Bo. oy Cub. 202	ジグガグ阻状	1340	620	88	7.7	4.1
研術型 5	Li Feo a	LILFE GCC 10 Mgc C1 FP c 102	316Po. c	, 102	超状	1390	099	7.5	9.6	8.3
刑を登り	+	Li. Fan althou Wan or Poulo	بى ب ^ر		ジグザグ居状	1570	780	85	4.8	3.8
研究室の	+-	Nio . Co.	N S C	Life, - Nia, E Con of Map c. Pro of 02	B 株	1540	790	89	14.2	10.3
開存金の	+-	Li FP. Nic. o Nac. o P. c. 10.	4	, 0,	ジガザグ層状	1380	770	9.1	4.4	2.5
所有直の		Li Fee Mon o Man o Bon Provi	8,	P. 0. 0.	数	1360	609	8.1	2.7	1.8
例存在の	_	Nic although	Man	I Fee all Man au Man on Be on Pa p. 02	ジグザグ配状	1540	980	68	3.4	2.3
帯存室の		Ni . Who o	Man	(i FeNi . Wa Mg B. a . Ca 0.	局状	1410	E40	88	2.7	1.2
- 1211736		D O D 1 'D	7.7.7.	10.04 - V. VA.						

[0078]

【表8】

表 8

	上	報報	EX.	第4/回》	3C容盘/	過充電試験	釘刺し試験
		(nAh)		四日女	0.2C容量(%)	尧火率(%)	免火率(%)
城隔室5	Li . Fao. 8 Ni 2. 1 Min 3. c a Mgo. 01 80. 01 10 0 102	出	1450	099	7.7	2.5	5.3
	Li "Feo. 7 Co. 2 Mgo. 019 Sno. 1 02	ジグザグ周状	1380	530	1 6	7.8	15.0
海雷金5	Li_Feo.7 Mno.2 Mgo.01 Sno.1 D2	屠状	1390	590	7.9	5.8	2.0
東高色5	90.01	ジグザグ居状	1440	540	8.1	9.1	8.8
東路奥5	Li "Fea. 7 Nio. 2 Mgo. 6.1 Sno. 1 C2	曜	1490	750	7.6	ε. ε.	3.5
国を変わ	Li "Feg. 7 Cog. 2 Mgo. 002 170. 102	ジグザグ層状	1480	650	8.7	7.3	11.0
英語包5	LiwFea.7Mna.2Mgo.a.lna.102	米	1480	590	8 5	6.1	9.0
東施勢5	Liw Feg. 7 Nig. 1 Cog.1 Mgg. c. 1 Ing. 1 02	ジグザグ歴状	1580	540	8 4	ສ. ເບ	7.8
実施包5	L1 w fea. 7 Ns o. 2 Mgc. c3 Inc. 102	· 公	1470	071	8.9	5.5	6.5
服箱包5	LiwFea.7 Mno. 18 Mgo. a 1 Ba. c 1 Ino. 1 G2	ジグザグ層状	1470	490	9.1	1.9	6.6
実施例5	Liw Fea. 7 Nia. 1 Mn a. ca Mas. o1 Bo. c1 ino, 102	母	1460	520	8.1	1.4	5.1
服物図の	õ	ジグブグ層状	1520	580	8.9	1.8	9.1
実施例5	Li Fec. BNio.1 Mns. ca Ngo. 01 Bo. 01 No. 01 C2	整	1580	620	8.5	2.2	8.3
減るの	6	ジグザグ語状	1440	520	8.9	0.2	7.1
※記室5	LIW FEO. B Nio. 1 Mto. a 8 Mgo. c1 Bo. o1 Bio. o1 02	图 朱	1590	500	8 8	3.2	9.0
減需效5	LiwFes., Nio., Mas.s Mao.s Bo.c. Ale.	ゾグブク語状	1440	480	8.1	5.2	8.8
	Sic.00102						
実施95	Ltwfcc.a4Nic.csMc.osMgc.ci Bc.o1	西	1510.	610	8.9	4.2	2.3
	Alc. cs Sio. pp.1 Sng. por 102						
比較例 5	Liw Fec. a Nig. 1 Alg. 1 02	ジグザグ層状	1300	330	3.2	9.8	9.2
比較例5	Li "Feo. 7 Ni o. 1 Al s. 1 Sno. 1 0 2	居状	1200	210	7.1	18.2	19.8
比較例5	Li_Fec. B Nio.; Mno.; 02	ジグザグ居状	1410	120	18	86.8	68.9
比較倒多	L'w Fao. 7 Nto.1 Mnc.1 Ga. 1 C2	图	1140	260	5.6	75.1	76.7
15000000000000000000000000000000000000	LI w Fec. 7 N 3.1 U 3.1 MC c. 1 U 2	ジグザゲ層状	1400	280	6.5	85.4	55.1
比較倒5	LIWTE0,7N 0.1 A 0.1 Inc. 1 02	南	1330	310	99	8.2	25.3

【0079】(比較例5)正極材料として前記表中に比較例5として示す材料を使用し、導電剤として黒鉛を結着剤としてボリフッ化ビニリデンを重量比で88:7:5となるように秤量、らいかい機で30分混練後、厚さ20μのアルミ箔の両面に塗布した。負極材料として人造黒鉛を93重量%,結着剤としてポリフッ化ビニリデンを7重量%調製した合剤を用い、厚さ30μの銅箔の両面に塗布した。

【0080】実施例5と同様にして電池を作製した。容量、寿命、レート特性、過充電試験、釘刺し試験を評価した。結果を表2に示す。実施例5と比較して極端に低い特性が存在する。

[0081]

【発明の効果】本発明によれば、二次電池用正極材料の 高容量化,長寿命化,レート特性や、高温特性、安全性 の改善の電池特性の一部又は全部の面で優れた特性を得 ることができる。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】格子体積及び格子定数の変化を示す図である。
- 【図2】電子伝導率測定セルの概略図である。
- 【図3】伝導率の温度依存性を示す図である。
- 【図4】充放電試験セルの概略図である。
- 【図5】実施例1の正極材料を用いた実施例4のc軸格 子定数の変化を示す図である。

【図6】実施例1の正極材料を用いた実施例4のc軸格子定数/a軸格子定数比の変化を示す図である。

【図7】電池構造の一例を示す図である。

【図8】比較例1の正極材料を用いた比較例4のc軸格子定数の変化を示す図である。

【図9】比較例1の正極材料を用いた比較例4のc軸格 子定数/a軸格子定数の変化を示す図である。

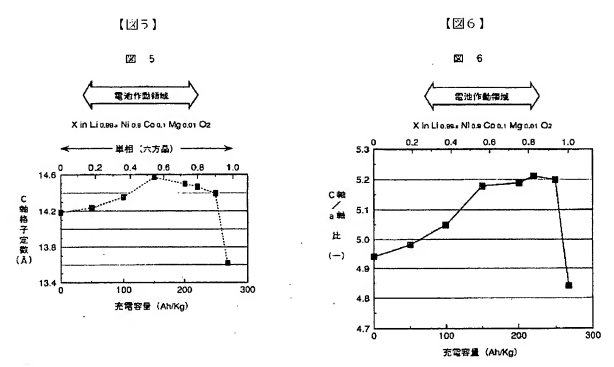
【図10】比較例2の正極材料を用いた比較例4のc軸格子定数の変化を示す図である。

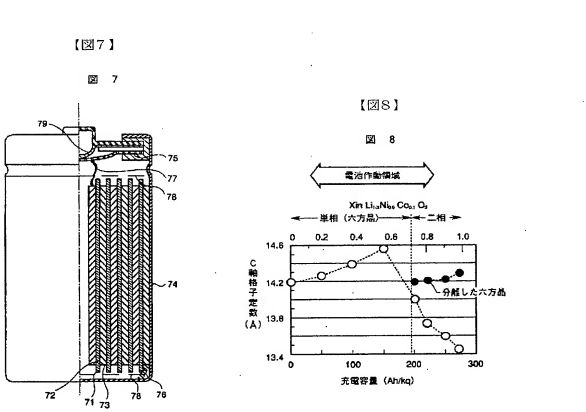
【図11】比較例2の正極材料を用いた比較例4のc軸

格子定数/a軸格子定数比の変化を示す図である。 【符号の説明】

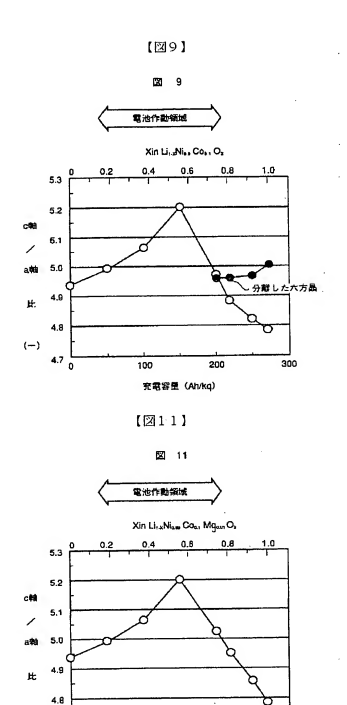
21…端子、22…Agペースト、23…正極ペレット、24…ステンレス鋼板、25…ボリエチレンフィルム、26…ラミネートフィルム、41、71…セパレータ、42…電解液、43…参照極、44、72…正極、46…対極、73…負極、74…電池缶、75…電池内蓋、76…負極端子、77…正極端子、78…フィルム、79…安全弁。

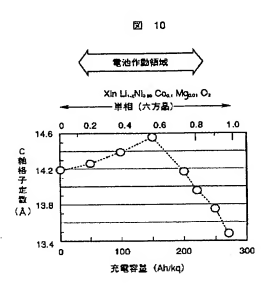
【図2】 【図1】 図 2 図 1 8軸格子定数(人) 2.878 23 2.874 25 21 22 2.870 C 軸格子定数(A) 14.22 14.20 14.18 【図4】 307 -【図3】 306 図 4 図 3 体 305 積 (入³) 304 温度(℃) -200 100 0 -100 303 104 比較例1 比較例2 実施例 1 10 実施例1の正極を用いた 実施例3の伝導率 10 電子伝導學 10 比較例2の正極を用いた 比較例3の伝導率 (S/m) 10 比較例1の正福を用いた 比較例4の伝導率 10.5 8 12 1000/T (K1)





CDCCIO. ID #100#100# 1.





【図10】

フロントページの続き

4.7 0

(-)

(51) Int. Cl. ⁶ H O 1 M 10/40 識別記号

充電容量(Ah/kq)

100

200

300

FI HO1M 10/40

В

(72) 発明者 村中 廉

茨城県日立市大みか町七丁目1番1号 株 式会社日立製作所日立研究所内 (72) 発明者 小松 誼

茨城県日立市大みか町七丁目1番1号 株

式会社日立製作所日立研究所内

(72) 発明者 山内 修子

茨城県日立市大みか町七丁目1番1号 株

式会社日立製作所日立研究所内

ichocini - in ++na++cn++ | 1 -